Best Available Copy

DUNG VERÖFFENTLICHT NACH DE INTERNATIONALE AN ERTRAG ÜBER DIE MMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES TENTWESENS (PCT) INTERNATIONALE ZUS

(51) Internationale Patentklassifikation 5 : C12O 1/68, B01D 57/02

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: - WO 91/02815

G01N 27/26

Al

Veröffentlichungsdatum:

7. März 1991 (07.03.91)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP90/01366

(22) Internationales Anmeldedatum: 18. August 1990 (18.08.90)

(30) Prioritätsdaten:

P 39 27 467.5 P 40 06 974.5 19. August 1989 (19.08.89)

6. Mārz 1990 (06.03.90)

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): DIA GEN INSTITUT FÜR MOLEKULARBIOLOGISCHE DIAGNOSTIK GMBH [DE/DE]; Niederheider Straße 3, D-4000 Düsseldorf 13 (DE).

(72) Erfinder; und ...

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HENCO, Karsten [DE/DE]; Schlickumer Weg 23, D-4006 Erkrath 2 (DE). RIESNER, Detlev [DE/DE]; Eichenwand 15, D-4000 Düsseldorf 12 (DE). STEGER, Gerhard [DE/DE]; Opladener Straße 102, D-4000 Düsseldorf 1 (DE).

(74) Anwälte: WERNER, Hans-Karsten usw.; Deichmannhaus am Hauptbahnhof, D-5000 Köln 1 (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AT (europäisches Patent), BE (europäisches Patent), CH (europäisches Patent), DE (europäisches Patent)*, DK (europäisches Patent), ES (europäisches Patent), FR (europäisches Patent), GB (europäisches Patent), IT (europäisches Patent), JP, LU (europäi päisches Patent), NL (europäisches Patent), SE (europäisches Patent), US.

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen

(54) Tide: PROCESS AND DEVICE FOR SEPARATING AND DETECTING CONSTITUENTS OF A MIXTURE OF SUBSTANCES BY TEMPERATURE GRADIENT GEL ELECTROPHORESIS

(54) Bezeichnung: VERFAHREN UND VORRICHTUNG ZUR TRENNUNG UND DETEKTION VON KOMPONENTEN EINES STOFFGEMISCHES DURCH TEMPERATURGRADIENTEN-GELELEKTROPHORESE

In a process for separating and detecting constituents of a mixture of substances by temperature gradient gel electrophoresis (TGGE), a spatial temperature gradient is constructed from spatially separate temperature levels, or a temporal temperature gradient is constructed, or a temperature gradient is constructed from the spatial and temporal temperature gradients. The temperature levels used to construct the spatial temperature gradients are set by controllable heating or cooling devices. For the construction of the temporal temperature gradients, the temperature level at any point in the separating section in the separating medium can be varied with time as desired by means of controllable heating or cooling devices. A device for implementing the process with controllable heating or cooling devices for constructing temperature gradients, a hollow body arranged between the temperature levels which contains the separating medium used, and a thermostatted jacket which surrounds the hollow, are also described.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Trennung und Detektion von Komponenten eines Stoffgemisches durch Temperaturgradienten-Gelelektrophorese (TGGE), wobei entweder ein raumlicher Temperaturgradient durch raumlich voneinander ent-fernte Temperaturniveaus oder ein zeitlicher Temperaturgradient oder ein Temperaturgradient durch Kombination des raumlichen und zeitlichen Temperaturgradienten aufgebaut wird. Die Temperaturniveaus zum Aufbau des raumlichen Temperaturgradienten werden durch regelbare Heiz- oder Kühlvorrichtungen eingestellt. Zum Aufbau des zeitlichen Temperaturgradienten ist an jedem Ort der Trennstrecke in dem Trennmedium das Temperaturniveau in zeitlicher Abhängigkeit mittels regelbarer Heizoder Kühlvorrichtungen frei wählbar einstellbar. Eine Vorrichtung zur Durchführung des Verfahrens mit regelbaren Heiz- oder Kühlvorrichtungen zum Aufbau von Temperaturgradienten einem zwischen den Temperaturniveaus angeordnten Hohlkorper enthaltend das zur Trennung verwendete Medium und einem Thermostatiermantel, der den Hohlkörper umschließt, wird beschrieben.

i Eliforithe laithlife but but but to the Introduction will include a few from the control of the

Best Available Copy

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM

Internationales Buro
ELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH D VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE Z MMENARBEIT AUF DEM GEBIET DE ATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5: WO 91/02815 (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: C12Q 1/68, B01D 57/02 (43) Internationales G01N 27/26 Veröffentlichungsdatum: 7. März 1991 (07.03.91)

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP90/01366

(22) Internationales Anmeldedatum: 18. August 1990 (18.08.90)

(30) Prioritätsdaten:

P 39 27 467.5 P 40 06 974.5 19. August 1989 (19.08.89)

DE 6. März 1990 (06.03.90) DF.

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): DIA-GEN INSTITUT FÜR MOLEKULARBIOLOGISCHE DIAGNOSTIK GMBH [DE/DE]; Niederheider Straße

(74) Anwälte: WERNER, Hans-Karsten usw.; Deichmannhaus am Hauptbahnhof, D-5000 Köln 1 (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AT (europäisches Patent), BE (europäisches Patent), CH (europäisches Patent), DE (europäisches Patent)*, DK (europäisches Patent), ES (europäisches Patent), FR (europäisches Patent), GB (europäisches Patent), IT (europäisches Patent), JP, LU (europäi päisches Patent), NL (europäisches Patent), SE (europäisches Patent), US.

No	références, formules, pages à photocopier, etc		classement		senen Ingen	ı
1	courteta manage	_ 1	C12 Q 1/68 136			
2	P. 1,11 - 13	2	CIZ Quality 68 34	- 30 - 30		
3	P. 14,15; Fig. 1-4	-3	C12@ 1/68 46		1	
4	complete	-4	GOIN 27/26 87			
D(DC complete	-5	Bo, D 57/02		OF	1.017

(57) Abstract

The second of th In a process for separating and detecting constituents of a mixture of substances by temperature gradient gel electrophoresis (TGGE), a spatial temperature gradient is constructed from spatially separate temperature levels, or a temporal temperature gradient is constructed, or a temperature gradient is constructed from the spatial and temporal temperature gradients. The temperature levels used to construct the spatial temperature gradients are set by controllable heating or cooling devices. For the construction of the temporal temperature gradients, the temperature level at any point in the separating section in the separating medium can be varied with time as desired by means of controllable heating or cooling devices. A device for implementing the process with controllable heating or cooling devices for constructing temperature gradients, a hollow body arranged between the temperature levels which contains the separating medium used, and a thermostatted jacket which surrounds the hollow, are also described_

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Trennung und Detektion von Komponenten eines Stoffgemisches durch Temperaturgradienten-Gelelektrophorese (TGGE), wobei entweder ein räumlicher Temperaturgradient durch räumlich voneinander entfernte Temperaturniveaus oder ein zeitlicher Temperaturgradient oder ein Temperaturgradient durch Kombination des räumlichen und zeitlichen Temperaturgradienten aufgebaut wird. Die Temperaturniveaus zum Aufbau des raumlichen Temperaturgradienten werden durch regelbare Heiz- oder Kühlvorrichtungen eingestellt. Zum Aufbau des zeitlichen Temperaturgradienten ist an jedem Ort der Trennstrecke in dem Trennmedium das Temperaturniveau in zeitlicher Abhängigkeit mittels regelbarer Heizder Kühlvorrichtungen frei wählbar einstellbar. Eine Vorrichtung zur Durchführung des Verfahrens mit regelbaren Heiz- oder Kühlvorrichtungen zum Aufbau von Temperaturgradienten einem zwischen den Temperaturniveaus angeordnten Hohlkörper enthaltend das zur Trennung verwendete Medium und einem Thermostatiermantel, der den Hohlkörper umschließt, wird beschrieben.

20...

30

Verfahren unt Vorrichtung zur Trennung and Detektion von Komponenten eines Stoffgemisches durch Temperaturgradienten-Gelelektrophorese

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Verfahren zur Trennung und Detektion von Komponenten eines Stoffgemisches durch Temperaturgradienten-Gelelektrophorese (TGGE), insbesondere ein Verfahren zur Detektion von Mutationen von Nukleinsäurefragmenten durch Analyse des durch Hybridisierung des die Mutation aufweisenden Nukleinsäurefragments (Mutante) mit dem diese Mutation nicht aufweisenden Nukleinsäurefragments (Wildtyp) gewonnenen Heteroduplexes, ein Verfahren zur Probenaufbereitung unter Verwendung eines Oligonukleotids sowie dieses Oligonukleotid selbst, sowie eine Vorrichtung zur Durchführung der Temperaturgradienten-Gelelektrophorese.

the wigg framand katter that they takean our digit Der Nachweis von Mutationen in genetischem Material oder der Nachweis der phänotypischen Konsequenz einer genetischen Mutation ist eine wichtige analytische Aufgabe in vielen Bereichen biologischer Forschung, angewandter Medizin, biotechnischer Produktion und Kriminalistik. Auf genetischer Ebene bedeutet eine Mutation den Austausch mindestens eines Nukleotides oder Basenpaares auf DNA- oder RNA-Ebene. Die Möglichkeiten des sogenannten "genetic engineering" erlauben mit Hybridisierungs- oder Sequenzierungstechniken den Nachweis einer Mutation in klonaler DNA oder RNA. Diese Techniken beschränken sich jedoch auf forschungsnahe Anwendungen. Für den Routineeinsatz konnte ein technischer Standard, der dem Vergleich mit immunologischen Methoden (ELISA usw.) standhalt, nicht erreicht werden.

Die Temperaturgradienten-Gelelektrophorese (TGGE), wie sie in der DE-OS 36 22 591 beschrieben wurde, ist eine Methode zur Detektion geringer struktureller Unterschiede oder Besonderheiten biologischer Makromoleküle wie

10.

Nukleinsäuren oder Proteine. Die Technik ist jedoch ungeeignet für eine automatisierbare Analyse, wie sie zum Beispiel bei Bestimmung vieler Einzelproben im klinischen 5 Bereich bei der Analyse genetischer Erkrankungen oder in der forensischen Analytik notwendig ist. Mit Hilfe der TGGE-Technologie gelang es, Mutationen ohne umständliche differentielle Hybridisierung direkt sichtbar zu machen (Riesner et al. (1989), Electrophoresis 10, S. 377-389), jedoch beschränkt sich die Technik auf die Handhabung einer Flachbett-Gelelektrophorese für die forschungsmäßige Analytik. Ähnliche Resultate liefert die Kombination aus Flachbett-Gelelektrophorese und einem denaturierenden chemischen Gradienten, der sich aber kaum re-215. produzierbar formen läßt und somit für eine Automatisierung nicht in Frage kommt.

Die notwendige Voraussetzung für die empfindliche Erfassung selbst einzelner Mutationen in der TGGE ist ein homogenes Temperaturniveau im Gel senkrecht zur Laufrichtung der Elektrophorese, d.h. an Orten gleichen elektrischen Potentials. Dies kann zum Beispiel durch die doppelseitig temperierte senkrechte Elektrophorese nach D.R. Thatcher und B. Hodson (1981), Biochemistry 25 197, S. 105-109, nicht hinreichend realisiert werden, da die thermisch nicht ausreichend verbundenen gegenüberliegenden Thermostatierplatten an Orten gleichen elektrischen Potentials nicht identische Temperaturen aufweisen.

. Beingedigegettolelelelejakkunalakkanga eskalasi ben bergeratilit yika

Das Erscheinungsbild der belebten Natur ist auf genetischer Ebene in Form der Nukleinsäuren programmiert, bestehend entweder aus RNA- oder DNA-Kettenmolekülen. Veränderungen der genetischen Information werden als Mutationen bezeichnet und sind die Basis für evolutionare Entwicklungen, für genetisch bedingte Erkränkungen und andere genetisch bedingte biologische Eigenschaften property of the state of the st

eines Virus oder Organismus. Die Mehrzahl der erfolgten Mutationen ist für das System ohne erkennbare Auswirkung. Solche Mutationen werden als neutral bezeichnet. Seit Einführung gentechnologischer Techniken ist es möglich geworden, eine Mutation zu entdecken, ihre zeitliche Entstehung zu bestimmen und ihren Einfluß auf eine biologische Funktion zu messen.

10 Mit der Methode der vergleichenden Sequenzanalyse (Sequenzierung) von homologen Sequenzen wird eine Mutation erkennbar. Unter dem Begriff Mutation wird ein einzelner Nukleotidaustausch, eine Deletion oder eine Insertion einzelner bis vieler Nukleotide oder eine Umordnung von Kettensegmenten verstanden. Die Sequenzanalyse ist trotz großer Fortschritte in den letzten Jahren nach wie vor eine aufwendige Technik, unterstützt von kostspieligen Apparaturen und für Reihenanalysen ungeeignet. Lediglich die Suche nach an sich bekannten Mutationen, wie sie für 20 bestimmte Erberkrankungen, zum Beispiel alpha-1-Antitrypsin-Defizienz (Kidd, U.J., Wallace, R.B., Hakura, K. u. Woo, S.L.C. (1983), Nature 304, 230-234) beschrieben sind, hat sich technisch durch die Verwendung synthetischer Oligonukleotidsonden vereinfacht. Eine Anzahl von Fragestellungen entzieht sich jedoch nähezu vollständig dem experimentellen Zugriff, wie zum Beispiel die Suche nach unbekannten Mutationen auf langen Gensegmenten, die nicht mit Restriktionsfragmentlängenpolymorphismen (RFLP) verknupft sind, oder Reihenuntersu-30 chungen, die für die medizinische Genetik, Populationsanalysen, evolutionare Verwandtschaftsanalysen, Virusvariantenanalysen usw. von Bedeutung sind.

Nukleinsäureketten (RNA und DNA) haben die Fähigkeit, mit sogenannten Komplementarsequenzen Doppelstrangstrukturen auszubilden. Es entstehen dabei DNA/DNA, RNA/RNA und DNA/RNA Doppelstrangstrukturen. Eine charakteristi-

sche Eigenschaft dieser Strukturen ist ein temperaturabhängiges Denaturieren (Schmelzen) der Doppelstränge. Das Schmelzen geschieht in einem sehr engen Temperatur-5 intervall, d.h. es denaturieren große Abschnitte der Doppelstrangstruktur in einem einstufigen Prozeß. handelt sich somit um hochkooperativ ablaufende physikalische Reaktionen. Der Verlust der durchgängigen Doppelstrangstruktur äußert sich in einer veränderten Mobilität (meist ein Mobilitätsverlust) der betroffenen Nukleinsäure. Dieser Mobilitätsverlust kann in einem elektrophoretischen Trennverfahren ausgenutzt werden, um Nukleinsäuren verschiedener Schmelztemperaturen zu trennen. So wandern thermodynamisch instabilere Nukleinsauren langsamer und somit weniger weit als solche mit stabilen Strukturen. Das zur Trennung verwendete Medium muß dabei einen Denaturierungsgradienten aufweisen, beispielsweise durch steigende Konzentration eines denaturierenden Agens. Die Stabilität der internen Bereiche der Basenpaare ist abhängig vom G/C-Gehalt sowie der Sequenz. Diese Effekte sind ausführlich untersucht worden (Meinkoth, S. u. Wahl, G. (1984), Analytical Biochem. -138; 267-284).

Variable of the Carlo Führt die Mutation nun zu hinreichend großen Veränderungen in dem entsprechenden Bereich, so wird die mutierte Nukleinsäure ein anderes Schmelzverhalten aufweisen als die nicht mutierte. Häufig ist eine Mutation nur durch den Austausch eines Basenpaares gegen ein anderes Basenpaar gekennzeichnet (Transversion oder Transition). Daher ist der mutierte Nukleinsäurestrang in sich recht stabil und schmilzt in der Regel bei ähnlichen Temperaturen wie die nicht mutierte Form, so daß eine Diskriminierung nicht möglich ist. Solche Mutationen werden jedoch sichtbar, indem die mutierte Nukleinsäure mit einer Nukleinsäure, welche diese Mutation nicht aufweist (Wildtyp), in vergleichbaren Konzentrationen gemischt, bis

-20

25

einschließlich der Strangtrennung denaturiert und danach wieder renaturiert wird. Dadurch entstehen alle Kombinationen der entsprechenden Nukleinsäure-Einzelstränge, unter anderem auch sogenannte Heteroduplices aus mutiertem Einzelstrang und nicht mutiertem Einzelstrang. Da in den Heteroduplices nun dem jeweiligen Nukleotid an der Stelle der Mutation das komplementäre Nukleotid fehlt, kommt es an diesen Positionen zu merklichen Destabilisierungen in den benachbarten Doppelhelix-Regionen. Die Heteroduplices werden dementsprechend eher aufschmelzen als die Duplices des Wildtyps oder der Mutante.

Nachteilig an den bislang bestehenden Verfahren sind die relativ umständliche Handhabung sowie die nicht immer zu gewährleistende Aufspürung der vermuteten sicher Mutationen.

Amail and This test that is Das der Erfindung zugrunde technische Problem ist somit einmal, ein Verfahren bereitzustellen, das die Nachteile der Undurchführbarkeit der TGGE für den analytischen Routinebetrieb beseitigt und die TGGE insgesamt leichter handhabbar macht. Weiterhin soll eine Vorrichtung bereitgestellt werden, die eine automatische Auswertung der TGGE ermöglicht. Die Vorrichtung soll auch die simultane Analyse von strukturell stark variierenden Nukleinsäuren ermöglichen. Ein weiteres technisches Problem ist die Verbesserung der Aufspürung, insbesondere die quantitative und/oder qualitative Erfassung, von Mutationen und/ oder Genvarianten. Die Verbesserung soll in einer bestimmten Ausführungsform auch eine einfachere und sicherere Probenvorbereitung gewährleisten.

Diese technischen Probleme werden durch ein Verfahren gemäß dem kennzeichnenden Teil des Anspruchs 1 gelöst, indem entweder ie filiāmų sė jugngūs.

30

- ein räumlicher Temperaturgradient in Richtung des zur Trennung verwendeten elektrischen Feldes durch mindestens zwei räumlich voneinander entfernte Temperaturniveaus aufgebaut wird oder
- ein zeitlicher Temperaturgradient durch zeitliche Variation der Temperatur eines Temperaturniveaus aufgebaut wird oder
- ein Temperaturgradient durch Kombination des rāumlichen und zeitlichen Temperaturgradienten aufgebaut
 wird,
 - der Temperaturgradient leitend in die Gelmatrix übertragen wird,
- die Temperaturniveaus zum Aufbau des räumlichen Tem15 peraturgradienten durch regelbare Heiz- oder Kühlvorrichtungen eingestellt werden, wobei Orte gleichen
 elektrischen Potentials identische Temperaturen aufweisen, oder
 - zum Aufbau des zeitlichen Temperaturgradienten an jedem Ort der Trennstrecke in dem Trennmedium das Temperaturniveau in zeitlicher Abhängigkeit mittels einer oder mehrerer regelbarer Heiz- oder Kühlvor-richtungen frei wählbar einstellbar ist und ggf.
 - am Ende der Trennstrecke die getrennten Komponenten detektiert werden.

Vorteilhafte Ausgestaltungen des erfindungsgemäßen Verfahrens sind in den Unteransprüchen beschrieben. Der Verfahrensanspruch 12 betrifft eine bevorzugte Ausführungsform, wobei die Detektion von Mutationen von Nukleinsäuren quantitativ und qualitativ durchgeführt werden kann, und zwar durch Analyse des durch Hybridisierung des die Mutation aufweisenden Nukleinsäurefragments (Mutante) mit dem diese Mutation nicht aufweisenden Nukleinsäurefragment (Wildtyp) gewonnenen Heteroduplexes, wobei das die Mutation tragende, zu untersuchende Nukleinsäurefragment so gewählt wird, daß die Mutation in einer

thermodynamisch instabilen Region des Heteroduplexes liegt. Die darauf rückbezogenen Ansprüche 13 bis 36 betreffen bevorzugte Ausführungsformen dieses Verfahrens.

Die Verfahrensansprüche 47 bis 50 betreffen bestimmte Ausführungsformen der quantitativen Detektion, durch welche eine quantitative Analyse von Nukleinsäuren ermöglicht wird. Die Unteransprüche 48 bis 50 betreffen bevorzugte Ausführungsformen dieses Verfahrens.

Der Vorrichtungsanspruch 51 beschreibt eine Vorrichtung zur Durchführung der der Temperaturgradienten-Gelelektrophorese (TGGE), dadurch gekennzeichnet, daß zwischen mindestens zwei einen Temperaturgradienten aufbauenden Heiz- oder Kühlvorrichtungen (1, 2) mit Wärmereservoir (4, 5), bei mehr als zwei Heiz- oder Kühlvorrichtungen zwischen den entferntesten Heiz- oder Kühlvorrichtungen ein Hohlkörper (6), der die Heiz- oder Kühlvorrichtungen durchdringt, angeordnet ist, welcher das zur Trennung verwendete Trennmedium in seinem Lumen enthält, und der Hohlkörper (6) von einem wärmeleitenden Thermostatier-mantel (7) umschlossen ist.

Die Unteransprüche 52 bis 62 betreffen bevorzugte Ausführungsformen der betreffenden Vorrichtung, deren Vorteile sich aus der Beschreibung ergeben.

Der räumliche Temperaturgradient des erfindungsgemäßen

Verfahrens kann so aufgebaut werden, daß mit einer regelbaren Heiz- oder Kühlvorrichtung auf der Probenseite ein bestimmtes Temperaturniveau eingestellt wird, während das zweite, räumlich getrennte Temperaturniveau durch die Temperatur des Elektrophoresebades auf der gegenpoligen Seite definiert ist. Diese einfache Verfahrensweise ist dann möglich, wenn das Elektrophoresebad so dimensioniert ist, daß die Temperatur konstant

30

bleibt. Dazu ist ein hinreichend groß dimensioniertes Elektrophoresebad notwendig. Vorzugsweise wird jedoch auch hier das zweite Temperaturniveau etwa durch Peltierelemente, Heizdrähte oder thermostatierbare Wasserbåder regelbar ausgestaltet.

Nach dem Probenauftrag werden die Komponenten des zu trennenden Stoffgemisches längs des elektrischen Feldes in das Trennmedium hineinwandern. Dabei erreichen sie das erste Temperaturniveau und erfahren eine Konformationsumwandlung, die in einer drastischen Reduktion der Wanderungsgeschwindigkeit resultiert. Dies wird entweder direkt durch die eingestellte Temperatur erreicht oder in Kombination mit partiell denaturierenden Reagenzien. Sind die zu trennenden Komponenten beispielsweise Nukleinsauren, werden durch die partielle Denaturierung die Doppelstränge teilweise zu größeren "Loops" aufgeweitet, die in dem Trennmedium quasi steckenbleiben und der Elektrophorese nicht mehr folgen können. Wird nun die Temperatur gesenkt, so bilden sich die "Loop"-Regionen in Abhängigkeit ihrer thermodynamischen Stabilität zurück, wodurch die Mobilität der Nukleinsäuren in dem Trennmedium wieder erhöht wird. Die jeweilige Temperatur ist eine Stoffcharakteristik der entsprechenden Nukleinsäure. Somit gelingt es, die verschiedenen Komponenten in Abhängigkeit der Temperatur zu trennen. Die Moleküle, deren Mobilität erhöht wurde, wandern durch die Trennstrecke und können am Zielpol der Elektrophorese detektiert werden.

Es ist ebenfalls möglich, einen Temperaturgradienten mit steigender Temperatur in Elektrophorese-Richtung auszubilden, in welchem die Moleküle zunächst nach ihrem thermodynamisch partiellen Aufschmelzverhalten in dem Trennmedium getrennt werden. Bei tieferer Temperatur werden zunächst die thermodynamisch instabilsten Struk-

turen partiell thermisch denaturieren, zum Beispiel bei Nukleinsäuren durch Ausbildung von "Loop"-Regionen. Die Mobilität dieser Nukleinsäuren wird drastisch gesenkt, so daß diese in dem Trennmedium entweder "steckenbleiben" oder zumindest nur noch sehr langsam wandern. Die übrigen Komponenten wandern weiter durch das Trennmedium, bis jeweils ihre spezifische Denaturierung zum drastischen Mobilitätsverlust der jeweiligen Moleküle in dem Trennmedium führt. Bei bestimmter Wahl der Maschengröße des Trenngels führt die Restmobilität der quasi arretierten Biomoleküle dazu, daß nach einiger Zeit - wenn auch sehr langer Zeit - alle Komponenten des zu trennenden Gemisches die Trennstrecke durchwandern können. Unterstützt m15 wird dieser Effekt dadurch, daß die Mobilitat der parti-Fell denaturierten Nukleinsauren bei vollständiger Denaturierung - also Trennung in die Einzelstränge - wieder drastisch zunimmt, da jetzt nur noch die Einzelstränge durch das Trennmedium wandern. Die thermodynamisch insta-20 bilsten Nukleinsäuren, die bei tiefen Temperaturen bereits ihre Mobilität verlieren, wandern zwar sehr langsam im Gel weiter, erreichen jedoch irgendwähn ein höheres Temperaturniveau, das zum vollständigen Aufschmelzen führt, so daß die Doppelstränge in ihre Einzelstränge 25 zerfallen. Dies führt dann zu der oben beschriebenen beschleunigten Wanderungsgeschwindigkeit.

Dieser Effekt kann auch zur Beschleunigung der Elektrophorese insgesamt ausgenutzt werden. Sind die Komponen30 ten durch Teildenaturierung und Mobilitätsverlust in dem Trennmedium voneinander getrennt worden, dann kann das Temperaturniveau des gesamten Trennmediums über den Schmelzpunkt der Doppelstränge hinaus erhöht werden, um alle Doppelstränge vollständig in Einzelstränge zu überführen. Danach gewinnen alle Komponenten ihre Mobilität zurück. Zur Durchführung dieser Verfahrensweise ist es jedoch erforderlich, daß die Temperatur entweder sehr

schnell über das gesamte Trennmedium äquilibriert wird oder die Elektrophorese bis zur Äquilibrierung der Temperatur unterbrochen wird, beispielsweise durch Abschaltung des elektrischen Feldes. Vorzugsweise sind die zu trennenden Moleküle von ähnlicher Größe. Die Verfahrensweise unter den beschriebenen Bedingungen gewährleistet dann bei der isothermischen Elektrophorese mit hohem Temperaturniveau, daß die getrennten Komponenten weiteren Verlauf der Elektrophorese ihren relativen räumlichen Abstand beibehalten.

Eine andere Verfahrensweise benutzt lediglich ein zeitlich gesteuertes variables Temperaturprogramm vorzugsweise an der Probenauftragsseite der Elektrophorese zum Aufbau eines zeitlichen Temperaturgradienten, der Trennung der Komponenten des Stoffgemisches führt. Man läßt die zu trennende Probe zunächst elektrophoretisch in das Trennmedium hineinwandern. Das Temperaturniveau 20 auf der Probenauftragsseite ist so gewählt, daß beispielsweise bei Nukleinsäuren die Doppelstränge zu "Loops" aufgeweitet sind, ohne jedoch vollständig aufgeschmolzen zu werden. Die Bildung von "Loops" kann durch geeignete Reagenzienwahl unterstützt werden. Dies führt dazu, daß die zu analysierenden Komponenten am Beginn der Elektrophorese in dem Trennmedium quasi arretiert sind. Wird nun die Temperatur abschnittsweise gesenkt, so bilden sich die thermodynamisch stabilsten Doppelstränge zurück, so daß diese Nukleinsäuren eine erhöhte Mobilität aufweisen. Diese beginnen dann durch das Trenngel zu wandern. Durch die nachfolgende Temperaturänderung werden __dann nachfolgend die Nukleinsäuren mit der nächstniedrigeren thermodynamischen Stabilität mit der Wanderung beginnen. Es kann vorteilhaft sein, die Temperaturabsenkung schrittweise durchzuführen, um den Trennungseffekt in räumlicher Hinsicht zu verstärken. Die mit der Wanderung beginnenden Moleküle gewinnen quasi einen raumlichen Vorsprung beim Durchwandern des Trennmediums. Bei hinreichend großem Abstand der thermodynamischen Stabilität ist es jedoch auch möglich, den Temperaturgradienten relativ schnell kontinuierlich zu senken. Bei dieser Verfahrensweise kann es vorteilhaft sein, auch den Elektrophorese-Endpunkt mit einer regelbaren Heizoder Kühlvorrichtung zu versehen.

- Bei allen erfindungsgemäßen Verfahrensweisen ist es jedoch notwendig, zum Aufbau eines reproduzierbaren Temperaturgradienten bzw. reproduzierbarer isothermischer Bedingungen das Trennmedium mit einem thermisch leitenden Thermostatiermantel zu umschließen. Zur Ausbildung des reproduzierbaren Temperaturgradienten bzw. des isothermen Temperaturniveaus ist es unbedingt erforderlich, daß der Energiefluß im Thermostatiermantel klein ist gegenüber den Energieflüssen in Heiz- und Kühlelement.
 - Die zur Temperatur-Gelelektrophorese verwendbaren Temperaturen liegen vorzugsweise im Bereich von Obis 100°C.

 Das Trennmedium besteht vorzugsweise aus Polyacrylamid-Gelen.

ر مرابع برای به این از این این از این ا این از این ا

Das technische Problem der Detektion von Komponenten eines Stoffgemisches, bei dem das Gemisch aus Nukleinsäuren besteht, die insbesondere lediglich eine Mutation aufweisen, wird durch ein Verfahren gemäß Patentanspruch 12 gelöst. Die Unteransprüche 13 bis 25 sind bevorzugte Ausführungsformen des erfindungsgemäßen Verfahrens. Das in den Patentansprüchen 26 bis 30 beanspruchte Oligonukleotid wird vorzugsweise als sogenannter Primer zum Start der polymerase chain reaction (PCR) verwendet (Saiki et al. (1985), Science 230, 1530-1534). Eine besondere Ausgestaltung des erfindungsgemäßen Verfahrens wird in den Patentansprüchen 32 bis 36 beschrieben Die Patentansprüche 37 bis 43 betreffen die Verwendung des erfin-

Fird.

dungsgemäßen Verfahrens. Die Ansprüche 44 bis 46 betreffen bevorzugte Mittel zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens.

Das erfindungsgemäße Detektionsverfahren für Mutationen in Nukleinsäuregemischen wird im folgenden näher erläutert.

Das für die Mutationsanalyse in Frage kommende Nukleinsäurefragment wird zunächst auf eine passende Größe geschnitten. Dabei wird die Mutation in einen thermodynamisch labilen Bereich gelegt. Dieser Bereich kann entweder experimentell oder auch durch Berechnung ermittelt werden. Gegebenenfalls kann das Nukleinsäurefragment Tip Lie durch T.PCR in (polymerase schain ereaction) amamplifiziert werden. a Dabei wird vorzugsweise Edie Thermodynamisch stabilere Region so stabilisiert, daß sie unter maximal denaturierenden Bedingungen des analytischen Experimentes 20 noch stabil bleibt. Das Nukleinsäurefragment schmilzt dann nicht bis zur vollständigen Strangtrennung auf, sondern bildet eine Y-förmige Struktur geringer elektrophoretischer Mobilität aus. Insbesondere kann diese Stabilisierung durch Anfügung einer Region aus stabili-25 sierenden G/C-Nukleotiden oder ungeladenen Nukleotiden herbeigeführt werden. Der stabilisierende Einfluß von mehr als 40 G/C-Basenpaaren wurde bereits von Sheffield, V.C. set al. (1989) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 86, 232-236, beschrieben. Überraschenderweise hat sich jedoch 30 gezeigt, daß bereits 20 bis 30 G/C-Basenpaare zur Stabilisierung ausreichend sind. Vorzugsweise bedient man sich := der == Temperaturgradienten-Gelelektrophorese, wie sie erfindungsgemäß beschrieben wird Aber auch die - 1200 2 Methode der IDE-OS 36 22 591 kann Werwendung finden, wobei der Temperaturgradient in einer Plattenelektro-The second of the second of th einem auf einer Platte Langeordneten Gel durchgeführt wird.

Will man bestimmte Nukleinsäurefragmente durch Amplifizierungsreaktionen wie der sogenannten PCR (polymerase chain reaction) vervielfältigen, werden dazu Oligonukleotide als sogenannte Primer verwendet. Diese Primer werden so gewählt, daß sie in der Lage sind, mit einem Teil der zu untersuchenden Nukleinsäure zu hybridisieren. Vorteilhafterweise sollen die Sonden mit den endständigen Regionen dieser zu untersuchenden Nukleinsäuren hybridisieren. Des weiteren ist es wünschenswert, die Primer mit Restriktionsschnittstellen zu versehen, um die amplifizierten Segmente in Vektoren einbauen zu können. In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform weisen die Primer endständig chemische Gruppen auf, die als Affinitätsliganden dienen können.

In Figur 1 ist ein besonders bevorzugtes Oligonukleotid schematisch dargestellt, welches als Primer in einer PCR Verwendung finden kann. Der Primer Hnpl besteht aus einer hybridisierenden Sequenz 1, welche etwa 18 bis 25 Nukleotide aufweist. Zum freien Ende schließt sich eine G/C-Box aus vorzugsweise 20 bis 30 Nukleotiden an, gefolgt von einer Restriktionsschnittstelle sowie einer oder mehreren chemischen Gruppen, die als Affinitätsliganden dienen können. Der Primer p2 besteht ebenfalls aus einer hybridisierenden Sequenz 2, einer A/T-reichen Box mit 0 bis 20 Nukleotiden Länge und einer Restriktionsschnittstelle R2. Im Falle der Mutantenanalyse innerhalb hochpolymorpher Regionen ist es empfehlenswert, die Größe der Regionen C, D (Fig. 10) so klein wie möglich, im Extremfall auf O Nukleotide zu halten, um nur eine polymorphe Position zu erfassen. Dies sei an einem Beispiel der Sondenkonstruktion zum Nachweis der B-Globin Thalassamie "Yugo" (IVS-1-6, T-C) exemplarisch ausgeführt.

,可以为100年上,曾**身**格的基础基础。 Ein wichtiger Typ einer B-Globin Thalassämie ist die Splicing-Mutante (IVS-1-6, T-C) auf dem B-Globin Locus.

Diese Mutation verhindert das korrekte Splicing zwischen Exon 1 und Exon 2. Die Umgebung des mutierten Genortes IVS-1-6 ist in Figur 2 wiedergegeben. Es wird ein Ausschnitt des humanen Bgb-Locus 62200 bis 62350 (GenBank-Sequenz HUM HBB_PREMRNA) mit intron-Mutante IVS-1-6 und den erfindungsgemäß verwendeten Primern gezeigt.

Figur 3 zeigt das berechnete Schmelzverhalten dieser Nukleinsäure, erhalten unter Anwendung des von Gerhard Steger et al. entwickelten Rechenschemas (Steger, G., Po, T., Kaper, J. u. Riesner, D. (1987), Nucleic Acids Res. 15, 5085-5103). Das in Figur 2 wiedergegebene Segment schließt die intron 1-8 - Mutation IVS-1-6 ein. Die Numerierung korrespondiert mit der GenBank Sequenz HUM HBB_PREMRNA. Die optimale Sonde für denaturierende Gele basiert auf dem amplifizierten Segment 62233-62340. Der Primer la ist mit einem sogenannten G/C-Schwanz konstruiert. BamHl- und EcoRl-Restriktionsschnittstellen wurden zur Integration in den Vektor pBR322 gewählt. Die Berechnungen für die verschiedenen DNA-Denatürierungszustände von B-Globin-Segmenten bei verschiedenen Temperaturen für 1 M NaCl sind graphisch dargestellt. Das in Figur 3 dargestellte Schmelzdiagramm ist wie folgt zu verstehen: Auf der Abszisse ist die Position der Nukleinsäuren angegeben, Während die Ordinate die Wahrscheinlichkeit der Strangoffnung repräsentiert, bezogen auf die spezifische Nukleotidposition. Die dritte Achse des dreidimensionalen Diagramms entspricht einer Temperaturachse, wobei zu beachten ist, daß die Schmelztemperaturen ébenfalls abhängig sind von der Ionenstärke des Mediums. Die Wahrscheinlichkeit für den geöffneten Zustand eines Basenpaares ist in Schritten von 0,5 C berechnet. Die dreidimensionale Zeichnung illustriert das sequentielle Denaturierungsverhalten verschiedener kooperativ denaturierender Regionen. Wie in Figur 4 dargestellt, erniedrigt ein interner Loop von der Größe eines Basenpaares

rent en

bei Position 62302 die Schmelztemperatur der Region mit der geringsten Stabilität.

Die Figur 5 betrifft die Berechnung der temperaturabhängigen Schmelzkurve in integrierter Form (5a) und in der differentiellen Form (5b), wobei das Symbol (*) den Kurvenverlauf des Wildtyp-Homoduplex und (+) den Kurvenverlauf des Heteroduplex (Mv) als A/C-Fehlpaarung bedeuten.

Die Figur 5a zeigt die theoretisch abgeleitete optische Schmelzkurve des Nukleinsäuredoppelstrangs sowohl des Homo- als auch des Heteroduplexes (A/C). Figur 5b zeigt die erste Ableitung der in Figur 5a berechneten Schmelzkurve. Es ist erkennbar, daß der Heteroduplex (+++) im Bereich der thermodynamisch labilen Region infolge der Mutation deutlich stärker destabilisiert ist als der Homoduplex (***) aufgrund des in sogenannten Mismatches hervorgehobenen internen Loops. In diesem Fall beträgt die Schmelzpunkterniedrigung dieser thermodynamisch instabilen Region etwa 4°C gegenüber dem Homoduplex.

Die Figur 6 zeigt die Analyse des amplifizierten Mutanten-Segments mit Primer la , Primer lb gemäß Figur 2 und des amplifizierten Wildtyp-Segments auf der senkrechten Temperaturgradienten-Gelelektrophorese mit einem linearen Gradienten von 10 bis 60°C. Die äquimolar gemischten Fragmente wurden nach Denaturierung/Renaturierung aufgetragen. Die Heteroduplices (Mv, Vm) und die Homoduplices (VV, Mm) Werden aufgespalten gemäß der schematischen Darstellung. Eine homozygote DNA-Sonde vom Wildtyp wurde PCR-amplifiziert unter Einsatz der Primer la wie oben beschrieben. Das Fragment wurde zwischen die BamHl-/EcoRl-Stelle von pBR322 integriert. Eine DNA-Probe der homozygoten Mutante IVS-1-6 wurde amplifiziert mit BamHl und ECORI geschnitten, denaturiert und hybridisiert mit einem

. 10

klonierten BamH1-/EcoR1-Fragment der Wildtyp gb-Sequenz. Die resultierenden Homoduplices (2 Banden) und Heteroduplices (2 Banden) sind als vier unterschiedliche Banden repräsentiert. Die Y-förmigen Konformationen wurden stabilisiert durch den Einsatz der G/C-reichen Oligonukleotid-Kette am stabilsten Ende der zu untersuchenden Nukleinsaure (s. Myers, R.M. et al. (1985), Nucleic Ācids Res. 13, 3131). Bei Anwendung der parallelen Temperaturgradienten-Gelelektrophorese ergibt sich bei Mutation IVS-1-6 im Probenmaterial das in Figur 7 dargestellte TTTLIFE BOARD SID TTTTL TE THE THE TEST

Sente de Campa de de la companya de Die Figur 7 zeigt die Autoradiographie einer Analyse verschiedener Patienten-DNAs nach Amplifikation und Test mit dem Wild-Typ Standard (s. Fig. 6, Fig. 2). Patienten-DNAs, die die IVS-1-6-Mutation enthalten, weisen eine zweite Bande auf. Da die Test-DNA nur einen markierten Strang enthält, enthalten nur zwei der vier Banden die radioaktive Markierung (s. Einschub in Fig. 7). Der parallele Temperaturgradient verläuft zwischen 25_und 65 °C. (5 % 2 %) ; ;

Das Experiment zeigt darüberhinaus, daß das Mutantennachweissystem nicht nur zum qualitativen sondern auch zum quantitativen Nachweis geeignet ist. Das im molaren Unterschuß zugesetzte (radioaktiv) markierte Markerfragment (Wildtyp) verteilt sich nach Denaturierung/Renaturierung anteilig auf die beiden Allele. Die Mutation des einen Allels hat keinen Einfluß auf die 1:1 Verteilung des Markers (Fig. 7). Der Marker selbst trägt nur unterhalb der experimentellen Fehlergrenze (± 10 %) zur Verschiebung des 1:1 Verhältnisses bei. Wenn der interne Standard wie im Fall der gleichverteilten Allele nicht im zu amplifizierenden Gemisch vorhanden ist, kann er extern zugesetzt werden. Ein interner Standard definierter Kopienzahl kann dazu dienen, ein Template quantitativ

zu erfassen, wenn es sich in einer Mutation vom Standard unterscheidet. Da exakt identische Primer eingesetzt werden, wirken sich Plateau-Effekte, ungleiche Primer-konzentrationen oder schlechte Replikationseffizienz immer streng symmetrisch auf beide Komponenten aus. Wenn sich Standard und zu messende Zielsequenz nicht um mehr als Faktor 100, vorzugsweise 10 unterscheiden, läßt sich die Kopienzahl über das Signalverhältnis korrekt ermitteln (Fig. 9). Experimentell bedeutet dieser Ansatz eine starke Vereinfachung, da die Polymerase Chane Reaction (PCR) unkontrolliert bis in die Sättigung getrieben werden kann.

សមារាជាព្រះធ្វើ

15

20

10

Die Figur 9 verdeutlicht schematisch das Verfahren, das in Figur 7 beschrieben wird. Es wird der zu amplifizierenden DNA ein Standard bekannter Konzentrationen (Kopienzahl) zugesetzt, wobei sich der Standard in mindestens einer Mutation, z.B. einer Punktmutation, von der analysierenden Nukleinsäure unterscheidet. Diese Mischung wird einem enzymatischen Amplifizierungsverfahren bis zur Sättigung unterworfen. Danach wird dem Amplifikationsgemisch im Unterschuß der Standard in markierter Form zugesetzt. Nach mindestens einem Denaturierungs/Renaturierungszyklus wird die Markierung zahlenmäßigen Verhältnis vom internen Standard und zu quantifizierender Zielsequenz in die entsprechenden Homound Heteroduplexe überführt. Die Trennung der Homo- und Heteroduplexe erfolgt mittels TGGE. Das Verhältnis der Signalintensität der entstandenen Banden ergibt nach Multiplikation mit der Standardkopienzahl die Menge der zu bestimmenden Zielsequenz.

30

Eine besonders einfache und effektive Probenvorbereitung für die Analyse der zu untersuchenden Nukleinsaure wird durch die Verwendung eines Primers mit Affinitätsgruppen ermöglicht. Als Affinitätsgruppen kommen beispielsweise

15

Histidyl- und Biotinylreste in Frage. Im Fall der Histidylreste kommen zwei bis acht, besonders bevorzugt sechs Histidylreste zum Einsatz. Dieser chemisch modifizierte Primer wird dann an einen polymeren Träger über entsprechende Affinitätsgruppen fixiert. Im Fall der histidylmodifizierten Primer empfiehlt sich ein an einen polymeren Träger gebundener Chelatkomplex aus zweiwertigen Übergangsmetallionen, wie Kupfer und Nickel, und Nitrilotriessigsäure. Die freien Koordinationsstellen des Übergangsmetallions werden durch zwei Histidylreste besetzt. Da Primer und Histidylreste kovalent miteinander verbunden sind, wird auf diese Weise der Primer an die polymere Matrix gebunden. Komplexe sind für rekombinante Proteine (EP-A-0 282 042, EP-A-0 186 069) an NTA-Harze beschrieben worden (EP-A-0 253 303). Werden beispielsweise Biotinylreste kovalent an den Primer gebunden, empfiehlt sich ein polymerer Träger, der Avidinmoleküle kovalent gebunden hat.

Als polymere Träger kommen entsprechend modifizierte Membranen oder entsprechend modifizierte Partikel in Frage. Der polymere Träger soll mechanisch hinreichend stabil sein, um bei Operationen auftretende Druckschwankungen aufgrund von Durchfluß unbeschadet zu überstehen. Werden nun Nukleinsäuren mit Mutationen unter Verwendung des beschriebenen Primers amplifiziert, so bilden sich Doppelstränge aus, welche an einem Ende (Primer-vermittelt) besagte Affinitätsgruppen tragen. Nach erfolgter hinreichender Amplifizierung bringt man das Reaktionsgemisch mit dem polymeren Träger und daran gebundenen Affinitätsgruppierungen wie Nickelchelaten oder Avidinmolekülen zur Umsetzung. So werden spezifisch die durch den Primer amplifizierten Sequenzen an der Oberfläche des festen Trägers gebunden. Dies kann entweder in einem Batch-Verfahren oder in Form einer Säulenfiltration erfolgen. Durch diese Vorgehensweise werden die unerwünsch-

25

30

ten Enzyme und Reagenzien, welche zur Amplifikation benötigt werden, einfach und schonend abgetrennt. Die an der Matrix gebundenen amplifizierten Nukleinsäurefragmente können nun in einfacher Weise mit einer markierten Nukleinsäuresonde, die vom Wildtyp abgeleitet ist, inkubiert werden. Durch einen oder mehrere Denaturierungs-/Renaturierungszyklen bilden sich Heteroduplexe, die nach Elution vom polymeren Träger, etwa durch Variation der Pufferbedingungen oder Auswaschen mit einem Kompetitor, der Analyse direkt unterzogen werden können. Die so aufgearbeiteten Proben können zum Beispiel unmittelbar der Temperatur-Gelelektrophorese unterzogen werden.

15

10

Die Figur 8 stellt ein erfindungsgemäßes Schema zur TGGEgerechten Probenvorbereitung dar. Der Primer Hnpl trägt
einen Oligo-Histidyl-Rest als 5'-gekoppelte Seitenkette
und ist somit unter neutralen oder alkalischen Bedingungen an NTA-Liganden tragende Festphasenträger zu
binden. Bei diesem Schritt werdem kontaminierende Enzyme
und Reagenzien entfernt. Nach Zugabe des Nachweisreagenzes und eventuell interner Markersubstanzen wird der
Denaturierungs-/Renaturierungszyklus durchlaufen. Auf
diese Weise werden die umrahmten Strukturen Mm und Mv
(markierter Homoduplex/markierter Heteroduplex) zur TGGEAnalyse verfügbar. Das heißt, der zweite Strang des Analyten wird in der nachfolgenden TGGE-Analyse nachgewiesen.

30

Die erfindungsgemäße Vorrichtung, die in den Ansprüchen 51 bis 62 beansprucht wird, erlaubt insbesondere die Durchführung der erfindungsgemäßen Verfahren. Die Vorrichtung besteht aus mindestens zwei Heiz- oder Kühl-vorrichtungen oder einer Heiz- und einer Kühlvorrichtung zum Aufbau des Temperaturgradienten. Die Heiz- oder Kühlvorrichtungen sind mit Wärmereservoirs verbunden, um die nach dem erfindungsgemäßen Verfahren geforderten

25

3.0

Energieflüsse zu gewährleisten. Die Wärmereservoirs und Heiz- oder Kühlvorrichtungen sind so ausgebildet, daß sie einen ein Trennmedium enthaltenden Hohlkörper vollkommen umgeben. Dieser Hohlkörper enthält Trennung verwendete Trennmatrix oder das trägerfreie Trennmedium in seinem Lumen. Zum Aufbau des reproduzierbaren Temperaturgradienten oder bei isothermer Verfahrensweise zur Gewährleistung eines reproduzierbaren einheitlichen Temperaturniveaus des Trennmediums ist der Hohlkörper von einem Thermostatiermantel umgeben. Dabei kann der Thermostatiermantel vorzugsweise thermisch leitend mit dem Wärmereservoir oder den Heiz- oder Kühlvorrichtungen verbunden sein.

In einer bevorzugten Ausführungsform kann der Thermostatiermantel durch eine Metallplatte gebildet werden, die mit Bohrungen versehen ist, in die der das Trennmedium enthaltende Hohlkörper, vorzugsweise Glas- oder Kunststoffröhrchen, eingeführt werden können. Vorzugsweise werden zwei Metallplatten mit eingefrästen parallelverlaufenden Nuten verwendet, wobei die durch die Nuten entstehenden Aussparungen nach dem Zusammenlegen der Metallplatten der äußeren Form des zur Trennung verwendeten Hohlkörpers entsprechen und die Metallplatten in unmittelbarem Wärmekontakt stehen.

and the large to the property of the contract of the large of the larg

Die Figur 10 zeigt schematisch den Aufbau einer bevorzugten Ausführungsform der erfindungsgemäßen Vorrichtung. Figur la zeigt einen Querschnitt durch den von einem Thermostatiermantel umschlossenen Hohlkörper mit innen angeordnetem Trennmedium längs der Linie A --- A.

Die Figur 11 zeigt eine weitere bevorzugte Ausführungsform der erfindungsgemäßen Vorrichtung zum Aufbau eines zeitlichen Temperaturgradienten.

A CONTRACTOR OF THE CONTRACTOR

والمروز أأخرز ألاحمة وبصابية يبران الإنبيان فرار يشيؤنا أخراه والمراجعة

Die Figur 12 zeigt schematisch eine Ausführungsform der erfindungsgemäßen Vorrichtung, die eine Vielzahl der zur Trennung verwendeten Hohlkörper aufnehmen kann.

Die Figur 13 verdeutlicht schematisch den erfindungsgemäßen Verfahrensablauf mit einer Vorrichtung gemäß Figur 11.

10

Die Figur 14 und 14a zeigt eine bevorzugte Ausführungsform der erfindungsgemäßen Vorrichtung gemäß Fig. 12.

Hierbei ist der Thermostatiermantel aus einer aus zwei
Teilen bestehenden Metallplatte gebildet. Der röhrenförmige, das Trennmedium enthaltende Hohlkörper wird in auf beiden Platten parallelverlaufenden Nuten gehalten.

Jia an ginar, baljari magami Iraila dar Tra

5.U

Die Figuren 14a, 15a und b zeigen einen seitlichen Querschnitt durch die Vorrichtung gemäß Figur 14 längs der
Linie B --- B, wobei Figur 15a als Momentaufnahme in
schematischer Form die Probenaufnahme demonstriert. Die
Figur 15b zeigt die Vorrichtung in betriebsbereitem Zustand, indem der zur Trennung verwendete Hohlkörper jeweils oben und unten in ein Pufferreservoir 50 eintaucht.

25

Die in Figur 10 dargestellte bevorzugte Ausführungsform besteht aus zwei Heiz- oder Kühlvorrichtungen 1, 2 mit den dazugehörigen Temperaturen T2 und T1. Diese Heiz- bzw. Kühlvorrichtungen 1, 2 sind leitend mit Wärmereservoirs 4, 5 verbunden. Die Heiz- oder Kühlvorrichtungen sowie das Wärmereservoir weisen vorzugsweise zentrische Durchbohrungen auf. Durch diese Bohrungen ist ein Hohlkörper 6 vorzugsweise beidseitig dürchdringend ängeordnet. Der Hohlkörper 6 ist von einem Thermostatiermantel 7 allseitig umschlossen. Vorzugsweise befindet sich der Hohlkörper 6 im Thermostatiermantel 7 zentriert. Der Hohlkörper 6 enthält in seinem Lumen das zur Trennung verwendete Medium. Der Thermostatiermantel 7

besteht vorzugsweise aus wärmeleitendem Material, besonders bevorzugt einem Material, aus dem auch die Wärmereservoirs hergestellt sind. Die Temperaturniveaus 1, 2 werden vorzugsweise durch Peltierelemente, thermostatisierbare Flüssigkeitsbäder oder elektrische Heizungen 9 beheizt bzw. gekühlt. Am Ende der Trennstrecke ist eine Detektionseinheit 10 vorgesehen. Die Fig. 10a zeigt die Situation im Querschnitt längs der Linie A --- A. Der Zwischenraum zwischen der äußeren Wand des Hohlkörpers 6 und der inneren Wand des Thermostatiermantels 7 ist vorzugsweise durch eine viskose Flüssigkeit 8 ausgefüllt. Das Trennmedium füllt vollständig den Querschnitt des Hohlkörpers 6. Der Hohlkörper 6 ist vorzugsweise zylindrisch ausgebildet, besonders bevorzugt als Kapillare. Die an einer beliebigen Stelle der Trennstrecke herrschende Temperatur berechnet sich nach der Formel T = $T_2 - (T_2 - T_1) \times d_2/(d_1 + d_2)$. Dabei bedeutet d_1 der Abstand des Ortes von der Temperatur T1 und d2 der Abstand des Ortes von der Temperatur T2, die jeweils an den Temperaturniveaus 2, 1 herrschen.

Die Fig. 11 zeigt eine bevorzugte Ausführungsform zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens als einer von einem zeitlichen Temperaturgradienten überlagerten Elektrophorese. Sie besteht aus drei Temperaturniveaus 1, 2, 3, die vorzugsweise wiederum mit Wärmereservoirs verbunden sind. Die Komponenten Hohlkörper 6, Wärmeaustauschmantel 7, Detektionseinheit 10, Heiz- oder Kühlvorrichtung 9 sind ähnlich der Vorrichtung gemäß Fig. 10 ausgebildet. Lediglich der Thermostatiermantel 7 ist mit dem Wärmereservoir der Heiz- oder Kühlvorrichtung am Temperaturniveau 2 thermisch nicht leitend verbunden.

Die Figuren 13a bis 13d zeigen den Verfahrensablauf wie er beispielsweise mit einer Vorrichtung gemäß der Fig. 11 ausgeführt wird. Der Gradient des elektrischen Feldes,

das zur Trennung verwendet wird, ist in Richtung der Abszisse aufgetragen und symbolisiert gleichzeitig beliebige Orte der zu durchlaufenden Trennstrecke. Auf der Ordinate sind einmal in positiver Richtung die Temperaturniveaus in Abhängigkeit vom Ort eingezeichnet (Fig. 13a). Die Wanderungsgeschwindigkeit der Komponenten der zu trennenden Probe ist durch Stufenfunktion unterhalb der Temperaturkurve dargestellt. Z.B. ist die Wanderungsgeschwindigkeit (V) bei T_1 (t_0) ungefähr gleich Null. Aufgetragen wird die Probe bei Temperaturniveau T_0 , das in diesem Fall einfachheitshalber gleich dem Temperaturniveau T₂ am Ende der Elektrophorese-Trennstrecke soll. Nach Auftrag nehmen die Stoffe 1 und 2 das gepunktete Volumen in bezeichneter Position ein. Die Probe wandert längs des Feldgradienten in dem Trennmedium, bis sie das Temperaturniveau T, erreicht. Wenn beispielsweise die Probe aus Nukleinsäuren besteht, erfahren diese hier eine teilweise Denaturierung durch Aufweitung des Doppelstrangs in sogenannte "Loops". Dadurch bedingt wird die Wanderungsgeschwindigkeit reduziert. Die Probe wird aufkonzentriert an der Grenze zwischen Tound T. Diese Situation ist in Fig. 13b in Form des geringeren Volumens dargestellt (Zeitpunkt t,). Die Temperatur des Temperaturniveaus T₁ wird nun abgesenkt als Funktion der Zeit. Die thermodynamisch stabilere Fraktion, in Fig. 13c als Fraktion Nr. 2 gekennzeichnet, schließt nun die Doppelhelix und gewinnt höhere Mobilität. Dadurch bedingt beginnt diese Fraktion in das Trennmedium zu wandern. Fig. 13d zeigt nun die Situation bei einem Zeitpunkt t3, bei dem die Temperatur T so weit abgesunken ist, daß auch die thermodynamisch instabilere Probe, hier mit der Nr. 1 gekennzeichnet, mit der Wanderung durch das Trennmedium beginnt. Die Komponente Nr. 2 hat in dieser Zeit allerdings schon einen beträchtlichen Teil der Trennstrecke durchlaufen oder sie bei entsprechender Dimensionierung bereits verlassen, wo sie detektiert werden kann.

25

TTESTE - SE

1147 Brank

Diese Ausführungsform verwendet vorzugsweise eine sehr kurze Kapillare mit Trennmedium und läßt sich an drei thermisch voneinander getrennten Bereichen thermostatieren (T₀, T₁, T₂). Die an der Temperaturgrenze zwischen T_0 und T_1 stattfindende partielle Denaturierung, beispielsweise von Nukleinsäuren zur Bildung interner "Loops", kann durch entsprechende Reagenzien unterstützt werden.

An den Grenzen der einzelnen Temperaturniveaus kommt es jedoch über einen flüssigen Wärmetauscher zu unscharfen Temperaturgrenzen, so daß die Darstellung gemäß Fig. 12 nur als idealisierte Rechteckform von Temperatur und Wanderungsgeschwindigkeit gesehen werden soll. Um trotzdem eine möglichst scharfe Grenze der Temperaturniveaus zu gewährleisten, wird bevorzugt, die Temperaturniveaus $T_2/T_1/T_0$ nicht wärmeleitend zu verbinden.

Diese erfindungsgemäße Verfahrensweise ist auch mit flächigen Trennmedien realisierbar, die einseitig temperiert werden, wie es für einfache räumliche Temperaturgradienten in der deutschen Patentanmeldung P 36 22 591 beschrieben ist.

Die Fig. 12 zeigt eine bevorzugte Vorrichtung, die dadurch gekennzeichnet ist, daß Heiz- und Kühlvorrichtungen 1, 2 mit den entsprechenden Wärmereservoirs 4, 5 eine Vielzahl der Hohlkörper 6 aufnehmen können, indem die Vorrichtungen 1, 2 und 4, 5 blockartig - 4a, 5a ausgestaltet sind und eine Vielzahl von Durchbohrungen ll aufweisen, durch die die Hohlkörper 6 hinausragend, vorzugsweise endseitig hinausragend angeordnet sind. Diese Vorrichtung hat den Vorteil, daß sich mit einer Vorrichtung eine Großzahl von Analysen mit dem Ziel der Detektion von bekannten oder unbekannten Mutationen durchführen läßt. Die Vorrichtung gewährleistet, daß mehrere

10

Proben gleichzeitig unter Temperierung durch verschiedene -Thermostatierelemente, jedoch mit je einem gemeinsamen Heiz- oder Kühlsystem analysiert werden können. Eine bevorzugte Ausführungsform ist auf das Format Mikrotiter (96 Well) adaptiert im Sinne linearer Mehrkanalsysteme, vorzugsweise 8 oder 12, oder einem 96-Kanal-System. Als "Read out"-System finden vorzugsweise fluoreszenzmarkierte Nukleinsäuresonden Verwendung, die optisch durch handelsübliche Detektionssysteme am Anfang und/oder am Ende der Thermostatiervorrichtung als Funktion der Trenndauer und ortsfest registriert werden können. lassen sich mit Hilfe von geeigneten Reagenzienkits Muta-15 ationen in genetischem Material automatisch auswerten.

ార్డ్ మార్డ్ కార్డ్ మార్డ్ కార్డ్ కార్డ్ కార్డ్ క్లామ్ కార్డ్ క్లామ్ క్లామ్ క్లామ్ క్లామ్ క్లామ్ క్లామ్ క్లామ్

Die thermische Aquilibrierung der jeweiligen Heiz- oder Kühlvorrichtungen kann homogen elektrisch über Heizdrähte, vorzugsweise jedoch über Peltierelemente erfolgen. Auch flüssige Heizvorrichtungen in Form thermostatierbarer Flüssigkeitsbäder kommen in Frage. Hierbei ist jedoch darauf zu achten, daß die mit den thermostatierbaren Ummantelungen der Kapillare verbundenen Heiz- oder Kühlvorrichtungen gegenüber allen Ummantelungen nahezu identische Temperaturen an den jeweiligen übergangsstellen aufweisen. Dieses läßt sich durch eine symmetrisch gebaute Peltierheizung/-Kühlung realisieren oder im Falle der Flüssigtemperierung durch gegenläufige durchströmte Kanale, wobei die Summe der Temperaturen gegenüberliegender Flüsse an jeder Kapillarposition nahezu -ire religionation bleibt. Tall and a language land

-busing min mages (medicalpinedit and elegant loading Die erfindungsgemäß ausgestaltete Temperaturgradienten-Gelelektrophorese eignet sich insbesondere auch für eine Vorgehensweise, bei der ein Temperaturgradient nicht räumlich dimensioniert ist, sondern zeitlich variabel bzw. zeitlich gradientenförmig aufgebaut wird. Darunter ist zu verstehen, daß ein Heiz- oder Kühlreservoir mit

einem zeitlich definierten Temperaturprogramm geregelt wird, wodurch sich die Mobilitäten der zu trennenden Moleküle letztlich als Funktion der Zeit steuern lassen.

So läßt sich zum Beispiel eine offene zirkuläre Nukleinsäure oder auch eine partiell denaturierte doppelsträngige Nukleinsäure bei hohen Temperaturen im Gel quasi "arretieren" und erst nach Ablauf einer bestimmten Zeit durch Senken der Temperatur nach reversibler Strukturrückbildung in dem Trennmedium mobilisieren. Dies gilt für die Trennung in Kapillaren und auf flächigen Trägern.

Der Vorteil dieser Technik liegt darin, daß hierbei äußerst kurze Trennstrecken realisiert werden können.

Die schematischen Figuren 15a und b zeigen eine bevorzugte Vorrichtung zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens, in welches gemäß Figur 14 12 Proben simultan analysiert werden können. Es ist erkennbar, daß insgesamt 4 Temperaturniveaus To bis To variabel geregelt werden können. Mit dieser bevorzugten Vorrichtung lassen sich sowohl räumliche, zeitliche als auch Kombinationen aus raumlichen und zeitlichen Gradienten aufbauen. Diese erfindungsgemäße Vorrichtung ist besonders geeignet, im Laboratorium die Parameter zur Trennung der zu anlysierenden Diese den Proben zu optimieren.

Die Figur 14 zeigt eine bevorzugte Ausführungsform der erfindungsgemäßen Vorrichtung. Es sind insgesamt 4 regelbare Heiz- bzw. Kühlvorrichtungen (35 bis 38) vorhanden.

Die Temperaturniveaus Tobis T

ాఉండాన్నారి (ప్రకాపత్ర) అధ్యాప్తున్న సౌకార్యేకు ప్రాటిష్ట్ స్ట్రైస్ స్ట్రైస్ స్ట్రైస్ స్ట్రాన్స్ స్టాన్స్ స్ట్రాన్స్ స్టాన్స్ స్ట్రాన్స్ స్టాన్స్ స్టాన్స్ స్టాన్స్ స్టాన్స్ స్ట్రాన్స్ స్ట్రాన్స్ స్టాన్స్ స్టాన్స్ స్టాన్స్ స్ట్రాన్స్ స్టాన్స్ స్టాన్స్ట్ స్టాన్స్ స్టాన్స్ట్ స్టాన్స్ స్టాన్స్ట్ స్టాన్స్ స్టాన్స

ాయిన ఉన్ను ఇండ్లు కున్నాయి. సమామా ఉన్నాయి. గ్రామం కున్ని మండు మాట్లు మాట్లు సౌకర్యం కార్యం

in welchen die zur Trennung verwendeten Hohlkörper 6 durchgeschoben werden können. Die den Thermostatiermantel bildende Metallplatte 7 ist aus zwei Teilen, die vorzugsweise verschraubt sind, aufgebaut. In dieser Platte befinden sich an jeweils gegenüberliegenden Positionen eingefräste Nuten, die auf den Durchmesser des Hohlkörpers 6 abgestimmt sind. Die Metallblöcke 35 bis 38, welche die entsprechenden Temperaturniveaus bereitstellen, sind mittels eines Verbindungsstücks 43 durch Schrauben mit dem Thermostatiermantel 7 verbunden.

Die Figur 14a zeigt einen Querschnitt der in Figur 14 gezeichneten Vorrichtung längs der Linie B --- B. Der zur Trennung dienende Hohlkörper 6 durchdringt die den Thermostatiermantel bildenden Hohlkörper 7 vollständig. Vorzugsweise befindet sich im Zwischenraum, der zwischen Hohlkörper 6 und Thermostatiermantel 7 gebildet wird, 20 eine viskose Flüssigkeit. Die Metallblöcke 37 und 38 sind thermisch leitend durch direkten Kontakt planaren Seitenflächen mit dem Thermostatiermantel 7 verbunden. Vorzugsweise sind die Blöcke 37, 38 und der Thermostatiermantel 7 aus dem selben Material gefertigt. 25 In einer besonderen Ausführungsform sind diese Elemente der erfindungsgemäßen Vorrichtung einstückig. Die das Temperaturniveau To, To aufbauenden Metallblöcke sind beispielsweise einstückig mit dem den Hohlkörper 6 umfassenden Thermostatiermantel. Die die Temperaturniveaus To, To aufbauenden Metallblöcke 35, 36 sind durchbohrt. Die Bohrungen in den verschiedenen Metallblöcken und dem Thermostatiermantel werden zur Deckung gebracht, so daß der zur Trennung verwendete Höhlkörper 6 durch die aus den einzelnen Elementen 35, 36, 37 und 38 aufgebaute Vorrichtung hindurchgeschoben werden kann. Die Metallblocke 35 bis 38 sind mit den Durchbohrungen 15 (Querschnitt) versehen, durch welche die zum Aufbau

. 5

10

25

30

des jeweiligen Temperaturniveaus verwendete Flüssigkeit hindurchströmt.

Im folgenden wird beschrieben, wie das in der Figurenbeschreibung zu Figur 2 und 3 beschriebene Gemisch aus markierten Hybriden, die einen Homoduplex und einen Heteroduplex (Einbasen-mismatch) repräsentieren, getrennt wird. Die zwei in der Figurenbeschreibung zu Figur 2 und 3 beschriebenen klonierten Inserts (Wildtyp und IVS-1-6) wurden in Form ihrer EcoRl/Bam Hl verdauten Plasmide (je 45 ng) gemischt. Ihnen wurde in limitierter Menge (9 ng bezogen auf Plasmid) das radioaktiv markierte Insert beigemischt, wobei der Radioaktivitätsmarker durch 32P-dATP, dCTP, dGTP, dTTP-Einbau mit Polymerase-1 Klenow-Fragment erfolgt. Die spezifische Aktivität betrug ca. 10^6 cpm/pMol Schnittstelle. Die Mischung wurde in 55 μ l Puffer 10 mM Tris, 1 mM EDTA pH 7,5 bei 98°C für 2 20 Minuten denaturiert und nach Einstellen auf 250 mM NaCl bei 50°C für eine Stunde renaturiert. Die DNA wurde mit 2,5 Vol. Ethanol 30 Minuten bei -20°C gefällt, mit 80 % Ethanol gewaschen und getrocknet. Die Probe wurde in 0,01 x TBE Bromphenolblau aufgenommen. 13.000 cpm in 3 μ l wurden auf einer planen Platinelektrode (Fig. 15a 30) als Tropfen 40 vorgelegt. Der Probenauftrag erfolgte elektrophoretisch nach Eintauchen der Kathoden-seitigen Kapillare durch Anlegung einer Spannung von 100 V gegen die geerdete Platinkathode 30 (Fig. 15a) für je 2 Minuten. Da der TBE-Puffer (89 mM Tris, 89 mM Borsäure, 2,5 mM EDTA, pH 8,3) in Richtung hoher pH-Werte eine hohe Pufferkapazitāt aufweist, wird die Probe trotz niedriger_Pufferkonzentration (0,01 x TBE) nicht um mehr als eine pH-Einheit alkalischer (pH 8,3 bis 9,3). Ca. 50 % der markierten Nukleinsäure wird auf diese Weise vom Gel aufgenommen.

Als Kapillaren wurden gefüllte Glaskapillaren mit 5 % Polyacrylamid-Gel und einem Innendurchmesser von 0,45 mm verwendet. Die Pufferbedingungen waren mit 0,1 x TBE, 4 M Harnstoff gewählt. Die Figur 15b zeigt schematisch die erfindungsgemäße Vorrichtung beim Elektrophoresebetrieb. nach erfolgter Probenaufnahme werden beide Enden der Kapillaren 6 in Kontakt mit je 100 ml Pufferreservoir 50 gebracht.

a) Die Probe wurde in einem räumlichen Gradienten aufgetrennt $(T_3 = 30^{\circ}C, T_2 = 70^{\circ}C)$.

Tabelle 1 zeigt die Differenz der Wanderungsstrecken des Homoduplexes verglichen mit der jeweiligen Wanderungsstrecke des Heteroduplexes in cm. Im erwarteten Temperaturintervall 40°C bis 50°C ergibt sich die experimentell gewünschte Auftrennung der Signale.

Elektrophorese-Differenz der Kapillargel-Position dauer (min.) (mm) von Wildtyp Fragment und IVS-1-6-Fragment

	30		0	
25	42		0	
	54		· . o	
	66		. 0	
	78	i ja parajanjan 100 jaj	2	
	 		4	
30	102			
	102	នៃសាល់ 🖟 😭 នោះកំណាំកាល ប្រៀប 🦠 🗀 🗀 🗀		
	126	baiv diagrapacenti	. •	
	126 138			
a Se Fin in district to the	138	x-Segments bus. der	7. 12.54.5	್
	150	ရှင် ကို ကို ကြီးချင် စကားသည်။ အောက်ပြုံသည် အောက် ရောင်းမှာ ကြောင်း	9	
	162	entremental de la companya del companya del companya de la company	11	The second secon

Die Daten beruhen auf Einzelmessungen in getrennten res 10/2 ok 2000 dimbidossi estat est su la losa; Kapillaren.

- b) Analog der Vorgehensweise der Figuren 13a bis d wurde die Probe auf der Seite T_0 aufgetragen. ($T = T_2$ 37 = T_3 = 30°C) und die Trennung über die 4 mm Trennstrecke mit der Temperatur T_1 durchgeführt. Nur die Proben, die T_1 im Temperaturintervall (40 < T_1 < 50) passiert haben, werden aufgetrennt.
- Während der Elektrophorese wurde erfindungsgemäß das Temperaturniveau von T₁ linear abgesenkt. Die Proben, die T₁ knapp unterhalb der Temperatur erreichen, bei der die Dissoziation in die Einzelstränge erfolgt (50°C), werden im Segment T₁ 36 (4 mm Trennstrecke) in Banden in einem relativen Abstand von bis zu 1 cm getrennt.
- Die Kombination räumlicher und zeitlicher Gradienten der Temperatur, wie sie mit einem statisch chemischen Gradientensystem nicht erreicht werden kann, ist für einige Anwendungen von großer praktischer Bedeutung. Zwei Anwendungen seien exemplarisch dargestellt. Sie werden in Figur 16 schematisch erläutert.
- a) Fragmente sehr unterschiedlicher nativer Wanderungsge-25 schwindigkeit, z.B. infolge stark differierender Größen der Fragmente, sind gemeinsam nur schwierig zu analysieren. Mitunter unterliegt das schnellwandernde kleine Fragment 60 (Fragmente und ihre jeweiligen Gelpositionen sind als kleine Balken repräsentiert) 30 bereits der Strangtrennung, während das große Fragment 70 die Temperatur beginnender Denaturierung noch nicht erreicht hat. Erfindungsgemäß wird die hohe Temperatur T, so eingestellt, daß noch keine Trennung des stabilsten Doppelhelix-Segments bzw. der G:C Klammer eintritt. Die Temperatur T1 wird jedoch während der Elektrophorese von niedriger Temperatur auf stetig höhere Temperatur geregelt, höchstens bis $T_1 = T_2$ erreicht ist. Auf diese Weise durchläuft jedes Molekül den

30

Températurgradienten, unabhängig von seiner Wanderungsgeschwindigkeit bzw. Größe.

b) Renaturierungsexperimente, wie sie in der Figur 16b und 16c schematisch beschrieben sind, ergeben nur dann scharfe Bandensignale, wenn nicht allein ein räumlicher Temperaturgradient durchlaufen wird. In diesem Fall kommt es nämlich zu einem unerwünschten Effekt der Bandenverbreiterung bei der Rückfaltung, der umso storender ist, je steiler die Denaturierungskurve verläuft. In diesem Fall wird die Front der Bande gegenüber dem Bandenende stark beschleunigt, da ruckseitig eine niedrigere Temperatur herrscht. Im Ergebnis wird die Bande diffus. Der Effekt ist hingegen sehr erwünscht, wenn umgekehrt die Bandenfront in Laufrichtung gesehen relativ bei höheren Temperaturen läuft. Erfindungsgemäß läßt sich dies auch bei Renaturierungsexperimenten erreichen durch Kombination räumlicher und zeitlicher Gradienten. Anstelle einer Renaturierung in einem linearen T-Gradienten, wie er z.B. mit einer Vorrichtung gemäß Figur 1 durchgeführt werden kann, kann die Probe in einem relativ steigenden Gradienten zwischen T, und T, (Figur 10) in den Zeiten to bis to (Figur 16b und c) der Elektrophorese unterworfen und analysiert werden, wobei jedoch beide Temperaturen gemeinsam (Figur 16b) oder nur T, (Figur 16c) in einem Maße herabgesetzt werden, daß die Probe mit der Laufzeit einer niedrigeren Temperatur ausgesetzt ist, die Bandenfront jedoch immer eine höhere Temperatur hat als ihre Rückseite. Auf diese Weise tritt erfindungsgemäß eine Bandenschärfung ein.

Das erfindungsgemäße Verfahren und die erfindungsgemäße Vorrichtung können sowohl zur analytischen Erfassung und quantitativen Erfassung als auch zur Präparation von Komponenten aus Stoffgemischen verwendet werden. Die

Analyse und Präparation können an vielen Proben simultan durchgeführt werden; Detektion und Auswertung können automatisch erfolgen. Insbesondere eignen sich Verfahren und Vorrichtung zur Praparation und Analyse von Viroiden, viralen Nukleinsäuren, Satelliten-RNA, zur Analyse von Mutationen in Nukleinsäuren, zur Analyse von Mutationen in Proteinen und zur Analyse von Protein-Nukleinsäure-Komplexen.

Die TGGE erweist sich zur Präparation von Varianten als besonders vorteilhaft, da die direkte Sequenzierung von Varianten möglich wird ohne vorherige Klonierung. Dies wird ermöglicht durch Elution geringster Mengen einer spezifischen Variante, die einer enzymatischen Amplifikation und nachfolgender Sequenzierung unterworfen wird. Solche Arbeitsweisen werden in Zukunft an Bedeutung gewinnen, da durch Sicherheitsauflagen das Arbeiten mit sonst zur Amplifikation verwendeten Vektoren und das Arbeiten mit rekombinanten Organismen erschwert wird.

arigana villalar dahua du barka dibi kalar jakeur barka.

areson whis thirt shoped or the british all their Temperatur hat als inte suck-vice. And tiess Nelse.

id - o fa laticara "

The second of th

To agree alt est to a talentation est passed in

Parallel of the profit of the second of the

ga, bry allingually challe polaryiet

- tees, estilipidingsjagilge Volfstoen THE THE PROPERTY OF THE PROPER ್ಕಾರ್ 2000 ಬರ್ಣ ಬೆಲವೆಗಳುಗಳುಗೆ ನತ್ತರವಾಗಿಸುತ್ತಿಗಳನ್ನು ತಲಕ ನತ್ತರಣಕಾಗಿತ್ತುಗಲ್ಲ

25

30

<u>Patentansprüche</u>

- Verfahren zur Trennung und Detektion von Komponenten eines Stoffgemisches durch Temperaturgradienten-Gelelektrophorese (TGGE), dadurch gekennzeichnet, daß entweder
- ein räumlicher Temperaturgradient in Richtung des zur Trennung verwendeten elektrischen Feldes durch mindestens zwei räumlich voneinander entfernte Temperaturniveaus aufgebaut wird oder
 - ein zeitlicher Temperaturgradient durch zeitliche Variation der Temperatur eines Temperaturniveaus aufgebaut wird oder
 - ein Temperaturgradient durch Kombination des räumlichen und zeitlichen Temperaturgradienten aufgebaut wird,
- der Temperaturgradient leitend in die Gelmatrix übertragen wird,
 - die Temperaturniveaus zum Aufbau des räumlichen Temperaturgradienten durch regelbare Heiz- oder Kühlvorrichtungen eingestellt werden, wobei Orte gleichen
 elektrischen Potentials identische Temperaturen aufweisen, oder
 - zum Aufbau des zeitlichen Temperaturgradienten an jedem Ort der Trennstrecke in dem Trennmedium das Temperaturniveau in zeitlicher Abhängigkeit mittels einer oder mehrerer regelbarer Heiz- oder Kühlvorrichtungen frei wählbar einstellbar ist und ggf.
 - am Ende der Trennstrecke die getrennten Komponenten

Talled alonglogold mestalise

2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Zeit, in der die Temperaturanderungen stattfinden, kurzer ist als die Zeit des Durchlaufs der Komponenten des zu trennenden Gemisches durch das Trennmedium während der Elektrophorese.

.5.

307

- Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Elektrophorese für die Dauer der Temperaturäquilibrierung abgeschaltet wird.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Temperatur im Bereich von 0 bis 100°C regelbar ist.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Temperaturregelung der Temperaturniveaus durch thermostatisierte Flüssigkeitsbäder, Peltierheizungen oder elektrische Heizungen erfolgt. కైక్మాపార్యకాన్ని టార్స్
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß sich das Trennmedium in einem zylindrischen Hohlkörper oder auf einem flächigen Träger befindet. 20 ...
- Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß sich das Trennmedium in einem Glas- oder Kunststoffröhrchen befindet oder der flächige Träger eine Metallplatte mit einer darauf befindlichen Folie 25
 - Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Detektion der Komponenten automatisch erfolgt.
 - Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß die zu trennenden Komponenten geladene Biopolymere sind.
 - Takan nama da kang kangangan da kangan da kan d Verfahren nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß die zu trennenden Komponenten Nukleinsäuren oder Proteine sind.

- 11. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß die Elektrophorese in einer polymeren Mediumstruktur, vorzugsweise an Polyacrylamid als Trennmedium oder in einem trägerfreien Medium durchgeführt wird.
- on von Mutationen von Nukleinsäuren durch Analyse des durch Hybridisierung des die Mutation aufweisenden Nukleinsäurefragments (Mutante) mit dem diese Mutation nicht aufweisenden Nukleinsäurefragment (Wildtyp) gewonnenen Heteroduplexes, wobei das die Mutation tragende, zu untersuchende Nukleinsäurefragment so gewählt wird, daß die Mutation in einer thermodynamisch instabilen Region des Heteroduplexes liegt.
- 13. Verfahren nach Anspruch 12, wobei die Auswahl der die Mutation enthaltenden thermodynamisch instabilen Region durch Berechnung erfolgt.
- 14. Verfahren nach einem der Ansprüche 12 und/oder 13,
 wobei das zu untersuchende Nukleinsäurefragment so
 gestaltet wird, daß die Mutation in der thermodynamisch instabilsten Region liegt.
- die thermodynamisch stabilere Region des Nukleinsäurefragments endständig Oligo-G- und/oder -C-Nukleotide
 trägt.
 - 16. Verfahren nach Anspruch 15, wobei die Anzahl der Gund/oder C-Nukleotide 20 bis 30 beträgt.
- 17. Verfahren nach einem der Ansprüche 12 bis 16, wobei die Nükleinsäuren durch Polymerase Chain Reaction (PCR) amplifiziert werden.

- 18. Verfahren nach einem der Ansprüche 12 bis 17, wobei die beiden verwendeten Oligonukleotide in unmittelbarer Nachbarschaft zur nachzuweisenden Mutation an die zu amplifizierende DNA hybridisieren.
 - 19. Verfahren nach einem der Ansprüche 12 bis 18, wobei die zu untersuchenden Heterduplices nach Probenvorbereitung einer Temperaturgradienten-Gelelektrophorese (TGGE) unterzogen werden.
- 20. Verfahren nach Anspruch 19, wobei der Temperaturgradient senkrecht zur Richtung des elektrischen Feldes verläuft.
- -resta regile où bilistare els les latins pirmer es puot 21. Verfahren nach Anspruch 19, wobei der Temperaturgradient parallel zur Feldrichtung des elektrischen Feldes verläuft.
 - na paragraphica de la company 22. Verfahren nach Anspruch 21, wobei der Temperaturgradient zeitlich variiert wird.
- 23. Verfahren nach Anspruch 22, wobei der Temperaturgradient von einem höheren Temperaturniveau kathodenseitig des elektrischen Feldes ausgeht, das über dem Schmelzpunkt der thermodynamisch instabilen Region der Heteroduplices liegt, und zeitlich in Richtung zum Niveau des anodenseitig liegenden tieferen Temperaturniveaus reguliert wird.
 - ්පතුරුත් පම්මතාර්ම අදලිසම්මාවයන මුණුමෙනුමුද්දී 24. Verfahren nach Anspruch 21, wobei das anodenseitige Temperaturniveau des statischen Temperaturgradienten höher liegt als das Temperaturniveau der Kathodenseite. 19 7 98 zic og spirosid mede mede lämm
- 25. Verfahren nach Anspruch 21, wobei das kathodenseitige Temperaturniveau des statischen Temperaturgradienten höher liegt als das Temperaturniveau der Anodenseite.

25

- 26. Oligonukleotid mit 5'-terminalen Affinitätsgruppen.
- 27. Oligonukleotid nach Anspruch 26, wobei als Affinitätsgruppe zwei bis acht Histidinreste 5'-terminal gebunden sind.
- 28. Oligonukleotid nach Anspruch 27, wobei die Anzahl der Histidinreste sechs beträgt.
 - 29. Oligonukleotid nach Anspruch 26, wobei als Affinitātsgruppe Biotinylreste 5'-terminal gebunden sind.
- Oligonukleotid nach einem der Ansprüche 26 bis 29, enthaltend zusätzlich eine Restriktionsschnittstelle und/oder eine G/C-reiche Box und/oder eine A/T-reiche Box und eine mit der zu untersuchenden Nukleinsäuresequenz hybridisierende Sequenz.
 - 31. Verwendung des Oligonukleotids nach einem der Ansprüche 26 bis 30 als Primer in der PCR zur Amplifizierung der zu untersuchenden Nukleinsäuren und/oder in einem Verfahren nach einem der Ansprüche 12 bis
- Verfahren nach einem der Ansprüche 12 bis 25, wobei die die Mutation tragende Nukleinsäure unter Verwendung des Oligonukleotids nach einem der Ansprüche 26 bis 30 amplifiziert wird, an einem zu den Affinitäts-gruppen der Oligonukleotide nach Ansprüchen 26 bis esh decor 30 an fester Phase fixierten affinen Material gebunden wird, sodann in Gegenwart gewünschtenfalls mar-ंदीन सहित्र स्टिंग kierter, die Mutation nicht aufweisender Nukleinsäure--Einzel- oder -Doppelstränge mindestens einem Denatu-rierungs-/Renaturierungszyklus unterworfen - 5.5.5 anschließend eluiert und danach dem Trennungsverfahren unterworfen wird.

. 20

- 33. Verfahren nach Anspruch 32, wobei das zu der Affinitätsgruppe des Oligonukleotids nach Anspruch 26 affine Material ein polymerer Träger ist, der ein Chelat aus einem Chelatbildner und einem Übergangsmetallion enthält.
- 34. Verfahren nach Anspruch 33, wobei das zu der Affinitätsgruppe des Oligonukleotids affine Material ein polymerer Träger ist, der ein Chelat aus über kovalent an den Träger gebundener Nitrilotriessigsäure und Nickel2+ enthält.
 - 35. Verfahren nach Anspruch 32, wobei das zu der Affinitätsgruppe des Oligonukleotids nach einem der Ansprüche 26 bis 30 affine Material ein polymerer Träger ist, der kovalent gebundenes Avidin oder Streptavidin aufweist.
- 36. Verfahren nach einem der Ansprüche 32 bis 35, wobei der polymere Träger eine Membran oder ein partikelg förmiges Material ist.
 - 37. Verwendung des Verfahrens nach einem der Ansprüche 12 bis 25 und/oder 32 bis 36 zur Auffindung und Charakterisierung von Mutationen in DNA oder RNA wie Punktmutationen, Deletionen, Insertionen und Umstellungen der Nukleinsäurekette.
 - 38. Verwendung des Verfahrens nach einem der Ansprüche 12 bis 25 und/oder 32 bis 36, wobei Probenmaterial aus lebendem, totem fossilem und in vivo nicht mehr stoffwechselaktivem Gewebe stammt.
 - 39. Verwendung des Verfahrens nach einem der Ansprüche 12 bis 25 und/oder 32 bis 36 zur Durchführung genetischer Studien wie forensische Analytik, Aufklärung

20

. 25

30

von Erbkrankheiten und/oder genetisch charakterisierter Anomalien, Individuenanalytik, Fingerprinting.

- 40. Verwendung des Verfahrens nach einem der Ansprüche 12 bis 25 und/oder 32 bis 36, wobei Feincharakterisierungen von Stammabweichungen in der industriellen Mikrobiologie, bei medizinisch relevanten Krankheitserregern, den Viren, insbesondere bei den für häufige Mutationen bekannten Viren, Bakterien, Pilzen und Einzellern durchgeführt werden.
- 41. Verwendung des Verfahrens nach einem der Ansprüche 12 bis 25 und/oder 32 bis 36, wobei evolutionäre Entwicklungsstudien betrieben werden.

tarle.

ا گُڙيو مريند کين ان او اڳ اڪ مهم ان ڳوڙ هو اي اند انهو د گار داد . انتها هاڙيما ۾ اڳو انهي ميڪي مدين انسان ماڻ انهي ان انهي او پاڳا انداز د

- 42. Verwendung des Verfahrens nach einem der Ansprüche 12 bis 25 und/oder 32 bis 36 zur präparativen Herstellung gefundener Mutanten, wobei eine Mutante als einzelne Bande in der Detektionseinheit aufgespürt wird und direkt oder durch Richtungsänderung der Spannungsgradienten im Rahmen einer Elektroelution isoliert, direkt PCR-amplifiziert oder direkt sequenziert und/oder kloniert wird.
- 43. Verwendung des Verfahrens nach einem der Ansprüche 12 bis 25 und/oder 32 bis 36 zur Bestimmung und Zuordnung von Individuen, wobei genetisch amplifizierte
 Gensegmente, insbesondere solche aus Einzel-KopieRegionen des Genoms, mit einem homogenen Standardsegment hybridisiert werden oder mit homologen Sequenzen
 einer auf Identität des zugehörigen Individuums zu
 prüfenden, analog genetisch amplifizierten DNA hybridisiert werden.
- 44. Mittel zur Durchführung des Verfahrens nach einem der Ansprüche 12 bis 25 und/oder 32 bis 36, bestehend

and the second of the second o

The farmation in the lighter of the contract o

लाव वर्षेत्रमञ्जूष । अञ्चल विदेशिको क्रिकेशिको अञ्चलित । विदेशी वर्ष (४८) ४ १६८ । उपने वर्षेत्र वर्षेत्र स्टि

aus einem Gemisch von Reagentien wie einer oder mehrerer markierter Nukleinsäuresonden, einer teilweise oder vollständig homologen Standardnukleinsäure in nicht markierter Form sowie einem Hybridisierungspuffer, der im Temperaturbereich zwischen 0 und 100°C Denaturierung und Renaturierung von Doppelstrangstrukturen erlaubt.

- . 10 45. Mittel zur Durchführung des Verfahrens nach einem der Ansprüche 12 bis 25 und/oder 32 bis 36, bestehend aus einem Gemisch von mindestens einer markierten Nukleinsäuresonde, einer teilweise oder vollständig homologen Standardnukleinsäure in nicht markierter Form sowie einem Hybridisierungspuffer, der im Temperaturbereich zwischen 0 und 100°C Denaturierung und Renaturierung von Doppelstrangstrukturen erlaubt.
- 46. Mittel gemäß Anspruch 45, wobei das Gemisch einen Festphasenträger nach einem der Ansprüche 32 bis 36 Lighte Enthält; mit dessen Hilfe amplifizierte Segmente direkt dem Reaktionsgemisch entzogen werden können.

र विकास सम्बद्धाः विकास अस्य प्रदेशाः । इतिहास

- 47. Verfahren zur quantitativen Detektion von Mutanten oder spezifischen Gensequenzen, wobei einem Gemisch differierender Sequenzen, deren eine Konzentration bekannt ist, im Unterschuß ein Marker-Nukleinsäuremolekul zugesetzt wird, dessen Sequenz mit der Sequenz eines der vorgenannten Sequenzen identisch ist und dieses Gemisch mindestens einem Denaturierungsund Renaturierungszyklus unterworfen und analysiert as ansaged nativitate the true reflect hearthings agen
- 48. Verfahren nach Anspruch 47, wobei die Sequenz der markierten Nukleinsäure mit der Sequenz der Nukleinsäure, deren Konzentration bekannt ist, identisch ist.

- 49. Verfahren nach Anspruch 47 und/oder 48, wobei die nach einem Denaturierungs-/Renaturierungszyklus gebildeten Hybride mittels Temperaturgradientengelektrophorese (TGGE) getrennt werden und deren relative Signalintensitäten gemessen werden.
- 50. Verfahren nach einem der Ansprüche 47 bis 49, wobei die zu analysierenden Nukleinsäuren durch enzymatische Amplifikation erhalten worden sind.
 - 51. Vorrichtung zur Durchführung der TemperaturgradientenGelelektrophorese (TGGE), dadurch gekennzeichnet,
 daß zwischen mindestens zwei einen Temperaturgradienten aufbauenden Heiz- oder Kühlvorrichtungen (1,
 2) mit Wärmereservoir (4, 5), bei mehr als zwei Heizoder Kühlvorrichtungen zwischen den entferntesten
 Heiz- oder Kühlvorrichtungen, ein Hohlkörper (6),
 der die Heiz- oder Kühlvorrichtungen durchdringt,
 angeordnet ist, welcher das zur Trennung verwendete
 Trennmedium in seinem Lumen enthält, und daß der
 Hohlkörper (6) von einem wärmeleitenden Thermostatiermantel (7) umgeben ist, der mit mindestens einer der
 Heiz- und/oder Kühlvorrichtungen (1, 2) thermisch
 verbunden ist.
 - 52. Vorrichtung nach Anspruch 51, dadurch gekennzeichnet, daß der Hohlkörper (6) zylindrisch ausgebildet ist.
- 53. Vorrichtung nach Anspruch 51 und/oder 52, dadurch gekennzeichnet, daß der Hohlkörper (6) eine Kapillare
 - 54. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 51 bis 53, dadurch gekennzeichnet, daß zwischen der äußeren Wand des Hohlkörpers (6) und der inneren Wand des Thermostatiermantels (7) ein Wärmeaustauscher (8) vorgesehen ist.

-nondondie (d) navernällige den frankeitste (e) enfrankein-

- 55. Vorrichtung nach Anspruch 54, dadurch gekennzeichnet, daß der Wärmeaustauscher (8) aus einer viskosen Flüssigkeit besteht.
- 56. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 51 bis 55, dadurch gekennzeichnet, daß die Heiz- oder Kühlvorrichtungen ein thermostatisiertes Flüssigkeitsbad und Peltierheizungen (9) oder elektrische Heizungen und/oder ein Wärmereservoir (4, 5) aufweisen.
- 57. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 51 bis 56, dadurch gekennzeichnet, daß der Thermostatiermantel (7) mit allen Heiz- oder Kühlvorrichtungen (1, 2) wärmeleitend verbunden ist.
- and the state of t 58. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 51 bis 57, dadurch gekennzeichnet, daß eine dritte Heiz- oder Kühlvorrichtung (3) an der Probenaufnahmeseite vorgesehen ist. The law
 - 59. Vorrichtung nach Anspruch 58, dadurch gekennzeichnet, daß der Thermostatiermantel (7) von der zweiten Vorrichtung (2) thermisch entkoppelt ist.

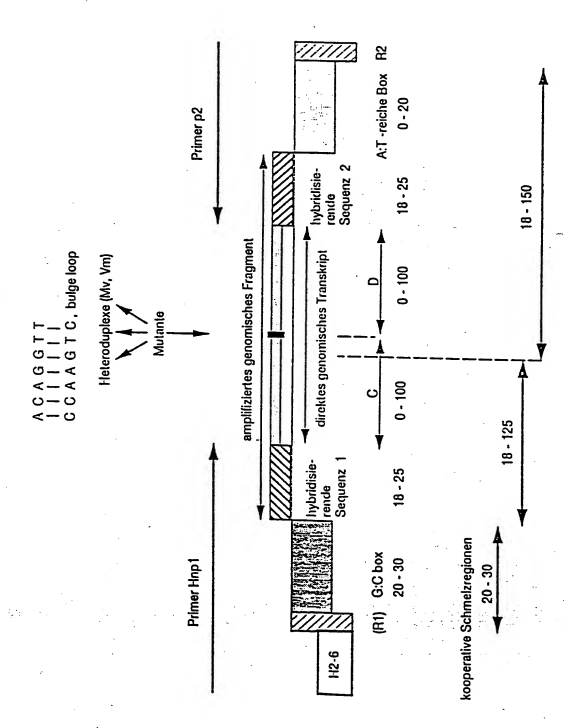
- 60. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 51 bis 59, dadurch gekennzeichnet, daß die Heiz- oder Kühlvorrichtungen (1, 2) zeitlich regelbar sind.
- 61. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 51 bis 60, dadurch gekennzeichnet, daß die Heiz- oder Kühlvorrichtungen (1, 2) mit den entsprechenden Wärmereservoirs (4, 5) eine Vielzahl von Hohlkörpern (6) aufnehmen, indem die Vorrichtungen (1, 2) und (4, 5) blockartig مهرية تمتها تميية (4a, 5a) ausgestaltet sind und eine Vielzahl von ಸಮಿಷಳ್ ನಾಡುದ್ದ ಬಿಡು Durchbohrungen (11) aufweisen, durch die die Hohland the second second with the second körper (6) hindurchragend angeordnet sind. - Terov 31 2.

. 5

- 62. Vorrichtung nach Anspruch 61, dadurch gekennzeichnet, daß die Hohlkörper (6) endseitig über die blockartig ausgestalteten Vorrichtungen (4a, 5a) hinausragen.
- 63. Verwendung der Vorrichtung nach einem der Ansprüche 51 bis 62 zur Trennung von Stoffgemischen, in denen mindestens eine Komponente im Temperaturbereich des Temperaturgradienten eine thermische Umwandlung erfährt.
- 64. Verwendung der Vorrichtung nach einem der Ansprüche
 51 bis 62 in dem Verfahren nach einem der Ansprüche
 15 1 bis 62.
- 65. Verwendung der Vorrichtung nach einem der Ansprüche
 51 bis 62 zum Nachweis und zur Unterscheidung von
 Viroiden, viralen Nukleinsäuren, Satelliten-RNA, zur
 Analyse von Mutationen in Nukleinsäuren, zur Analyse
 von Mutationen in Proteinen und zur Analyse von Protein-/Nukleinsäure-Komplexen.
 - 66. Verwendung der Vorrichtung nach einem der Ansprüche
 51 bis 62 zur Präparation von Komponenten des zu trennenden Stoffgemisches.
 - 67. Verwendung der Vorrichtung nach einem der Ansprüche 51 bis 62 zur Präparation von Viroiden, viralen Nukleinsäuren, Satelliten-RNA, zur Präparation von mutierten Nukleinsäuren in Homo- und Heteroduplices, zur Präparation von Protein-/Nukleinsäure-Komplexen.

Generelles Sondendesign zur TGGE - Analyse genomischer Mutationen

Fig.



2/18

R1=BamH1 G-C-clamp primer la* 5 CCGGATCCCGCCCCCCCCCCCCCCCCCTTACTGCCCTG 62200 ACACCATGGTGCACCTGACTCCTGAGGAGAAGTCTGCCGTTACTGCCCTG TGTGGTACCACGTGGACTGAGGACTCCTCTTCAGACGGCAATGACGGGAC TGG-3' TGGGGCAAGGTGAACGTGGATGAAGTTGGTGGTGAGGCCCTGGGCAGGTT ACCCCGTTCCACTTGCACCTACTTCAACCACCACTCCGGGACCCGTCCAA exon 1 intron 1 IVS-1-6 GGTATCAAGGTTACAAGACAGGTTTAAGGAGACCAATAGAAACTGGGCAT CCATAGTTCCAATGTTCTGTCCAAATTCCTCTGGTTATCTTTGACCCGTA 3. GICCAAATTCCTCTGGTTATCTTAAGCG-5. primer 1b R2=EcoR1 62350

Fig. 2

3/18

Fig. 3

DUBO: [USERS.STEGER.SEQ] HUMMBB_PREMRNA.LIS;3

GenBank: HUMHEB 62155 - 63760 : pre-mRNA 62205 - 62275 : Exon1 62427 - 62649 : Exon2 63500 - 63628 : Exon3

This file: 62155 - 62649 =

51 - 142 : Exan2 272 - 495 : Exan3

1 ACATTIGETT ETGACACAC TETETTCACT AGCAACETCA AACAGACACE

51 ATGGTGCACC TGACTCCTGA GGAGAAGTCT GCCGTTACTG CCCTGTGGGG

101 CAAGGIGAAC GIGGAIGAAG ITGGIGGIGA GGCCCCIGGGC AGGIIGGIAI

151 CAAGGITACA AGACAGGITT AAGGAGACCA ATAGAAACTG GGCATGTGGA

GACAGAGAAG ACTOTTGGGT TTCTGATAGG CACTGACTCT CTCTGCCTAT

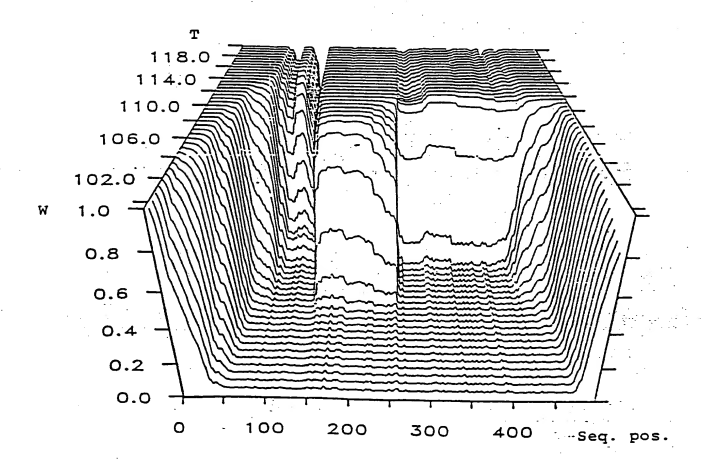
251 TEGRETATIT TECEMECETT AGGETGETES TEGRETACCE TIGGACCEAG

301 AGGITCITIG AGTCCTTIGG GGATCTGTCC ACTCCTGATG CTGTTATGGG

351 CAACCETAAG GTGAAGGETC ATGGCAAGAA AGTGCTCGGT GCCTTTAGTG

ATGGCCTGGC TEACCTGGAC AACCTCAAGG GCACCTTTGC CACACTGAGT

451 GAGETGEACT GTGACAAGCT GCACGTGGAT CCTGAGAACT TCAGG

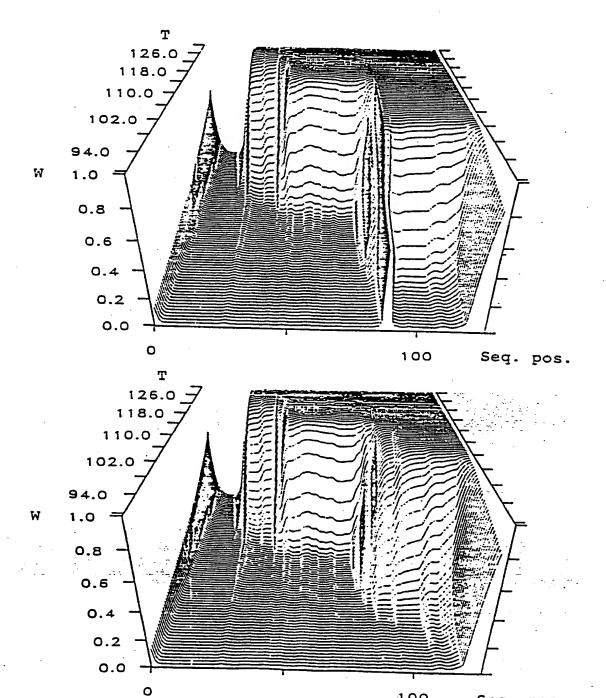


DUBO: [USERS.STEGER.SEG] KARSTEN9.LIS; 1

125 GenBank: HUNH88 GC-clamp + P1a/62233-62338(*P1b)

CEGECGETACTGCCCTGTGGGGCAAGGTGAACGTGGATGAAGTTGGTGGTGAGGCCCTGGGCAGGTTGGTATCAAGGTTACAAGACAGGTTTAAGGAGACCAATAG

pot. Mut. bei 62302(* Position 89): T -> C



100

Seq. pos.

5/18

Fig. 5a

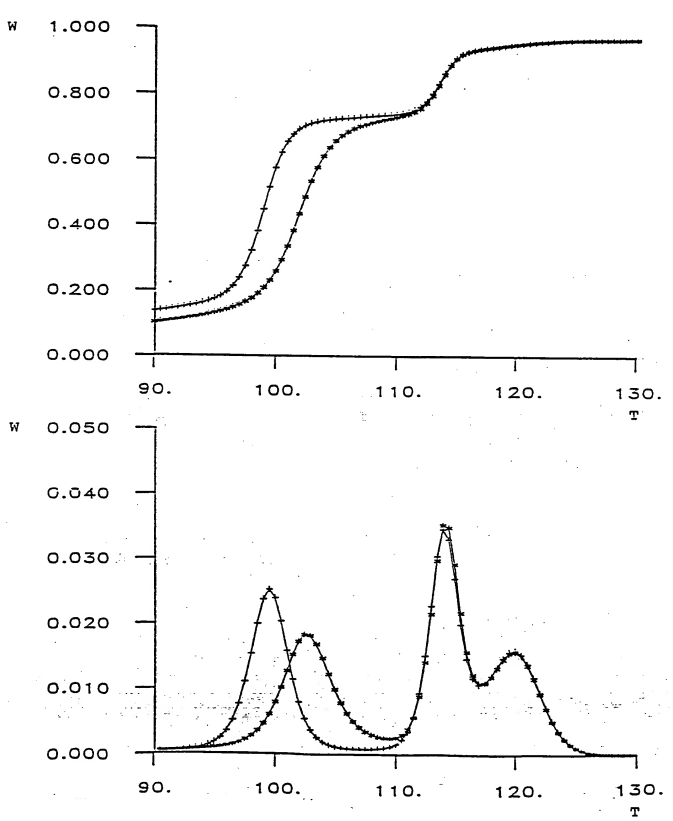
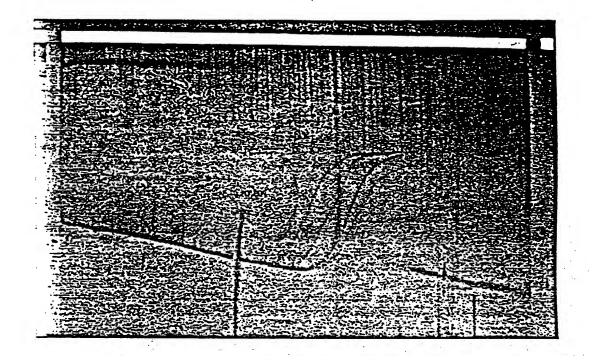
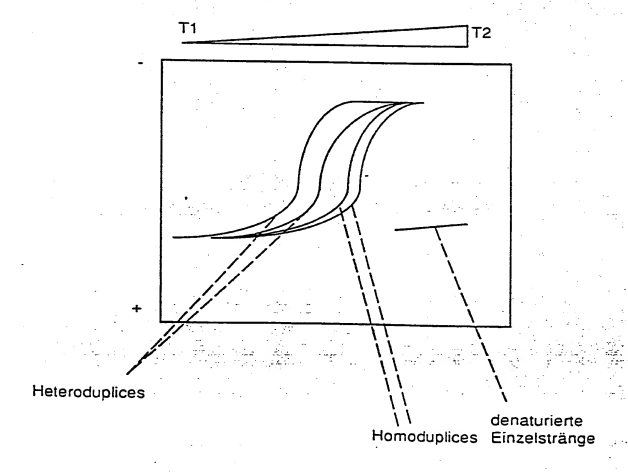


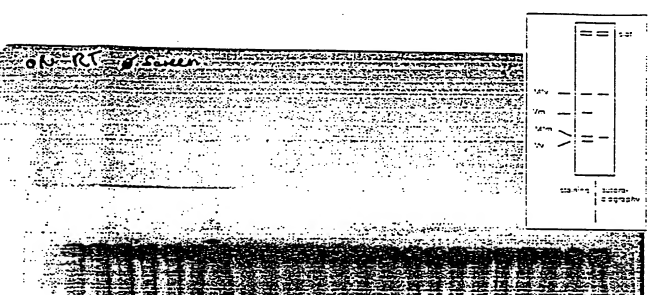
Fig. 5b

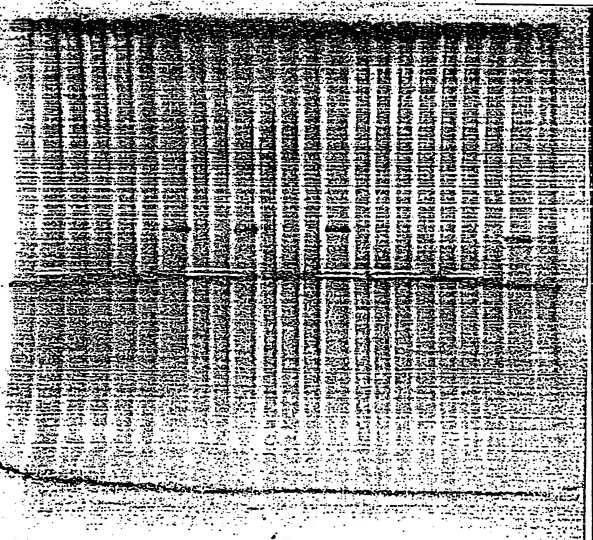




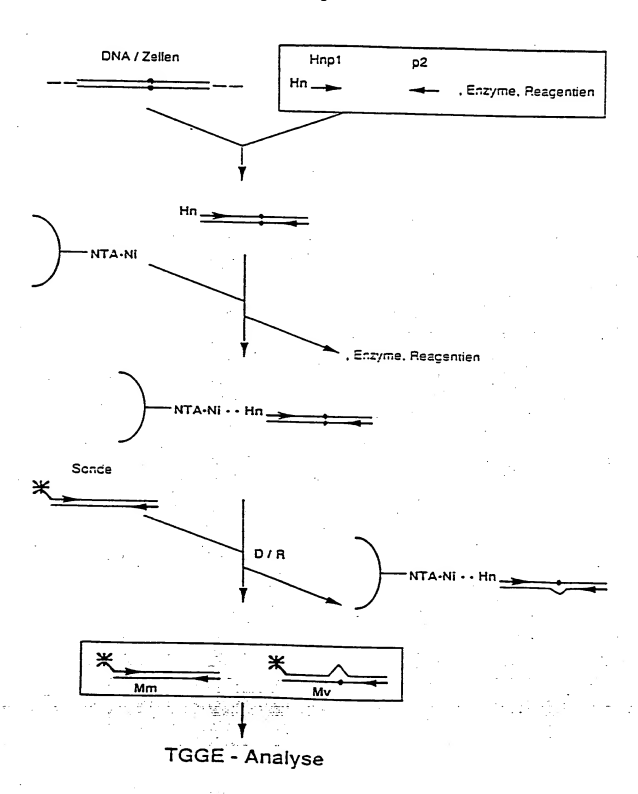
7/18

Fig. 7



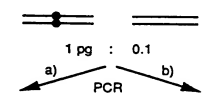


Amplifikation und TGGE-Probenvorbereitung



TGGE Bestimmung der R-template Kopienzahl / Anfangskonzentration





20 Zyklen / 100% Effizienz

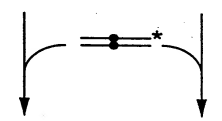
20 Zyklen / 80% Effizienz

1.05 μg : 0.105 μg

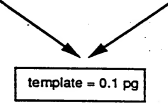
12.1 ng: 1.21 ng

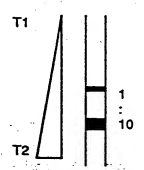
10:1

10:1



TGGE Signal Intensitäten





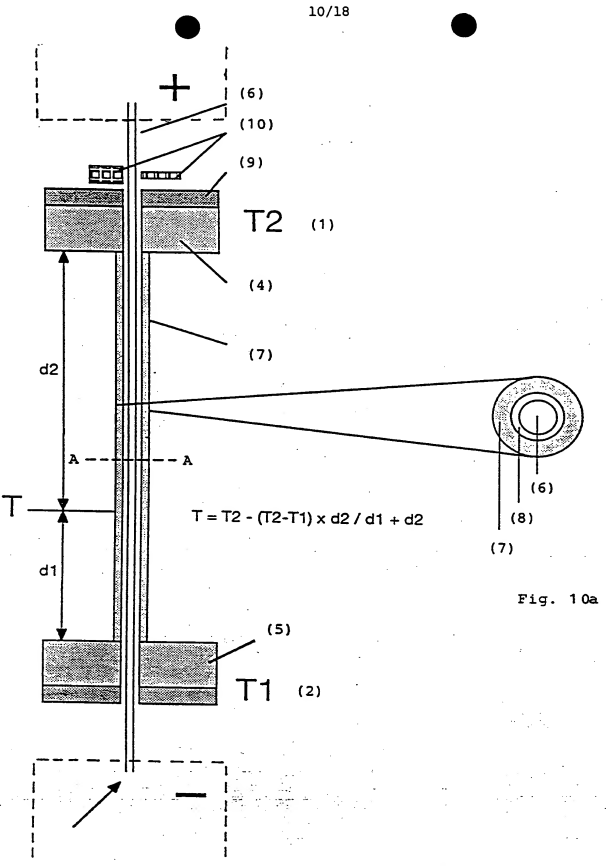


Fig. 10

11/18

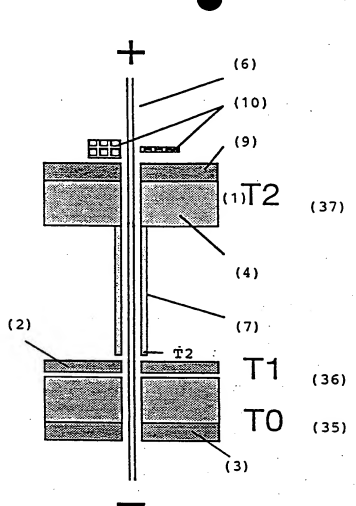


Fig. 11

Multikanal - Version Mikrotiterformat

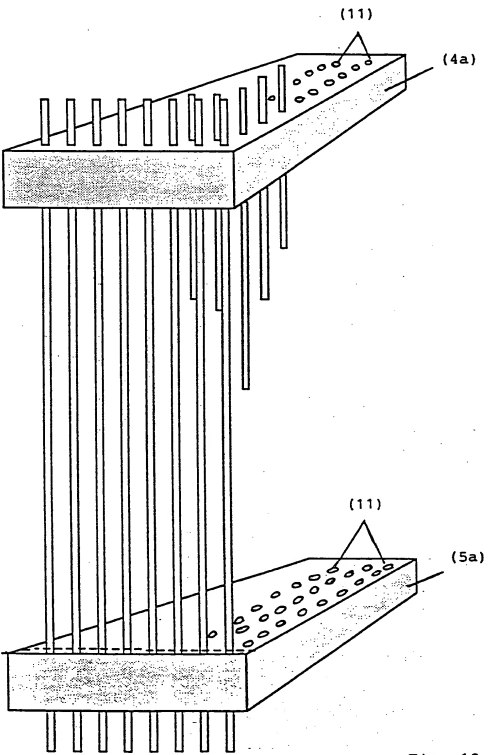


Fig. 12

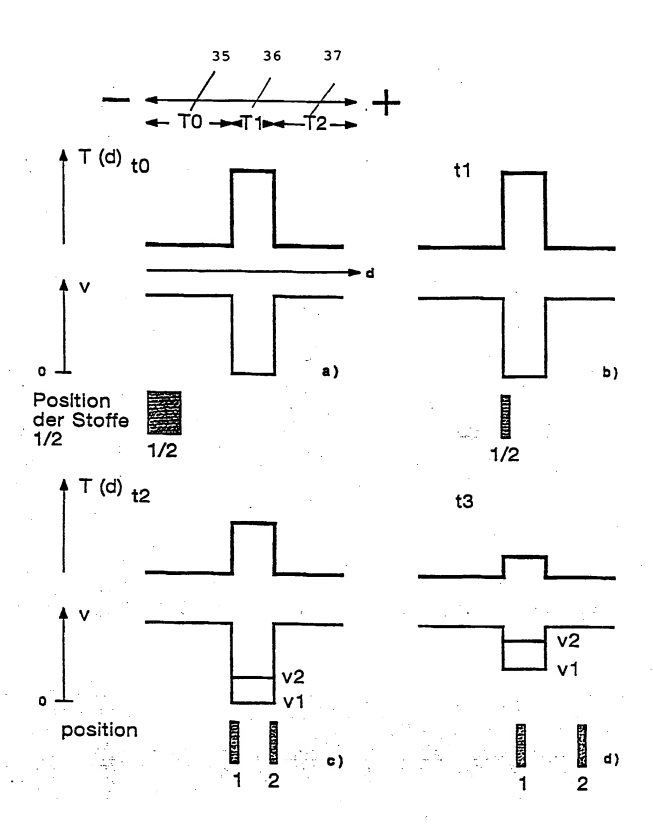


Fig. 13 a-d

14/18

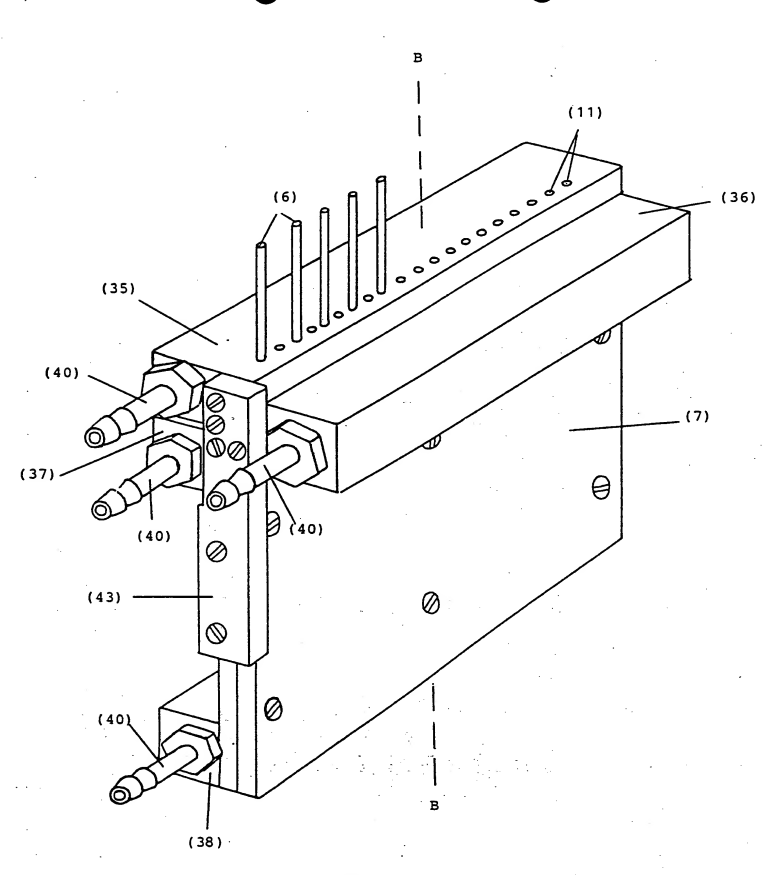


Fig. 14

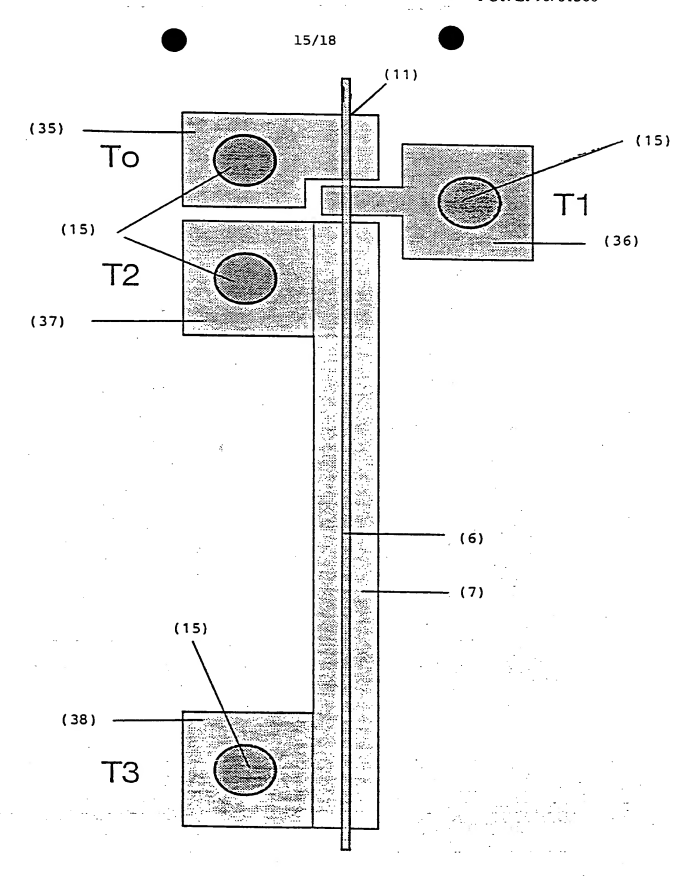


Fig. 14a

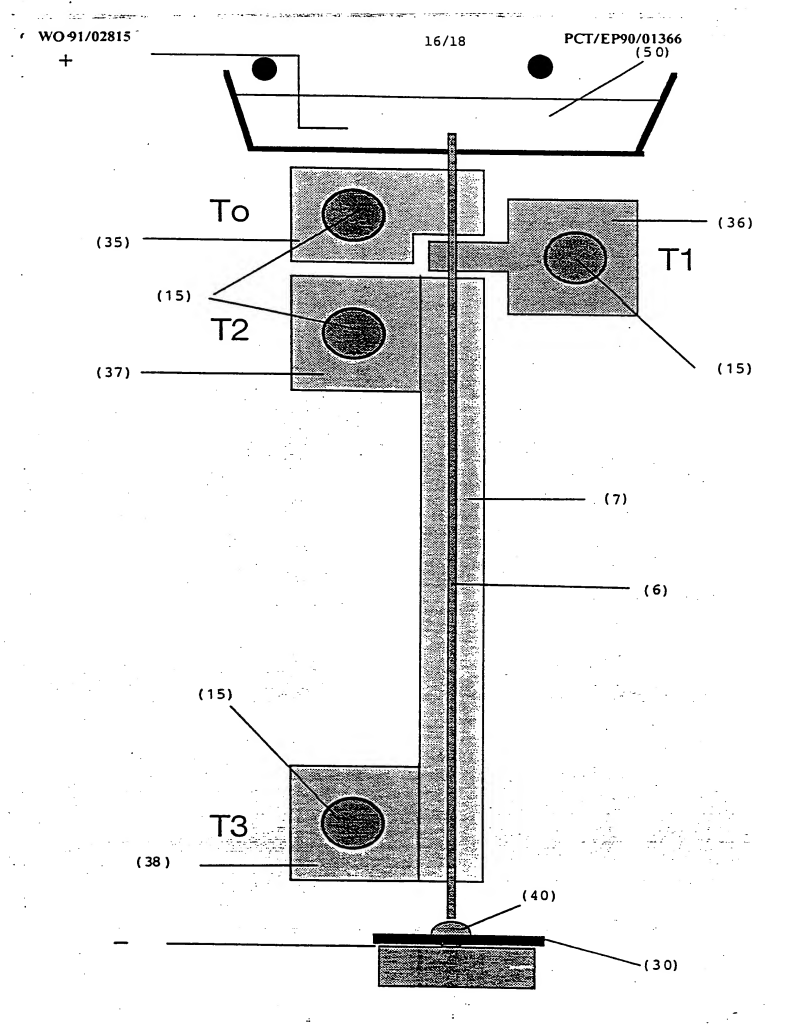


Fig. 15a

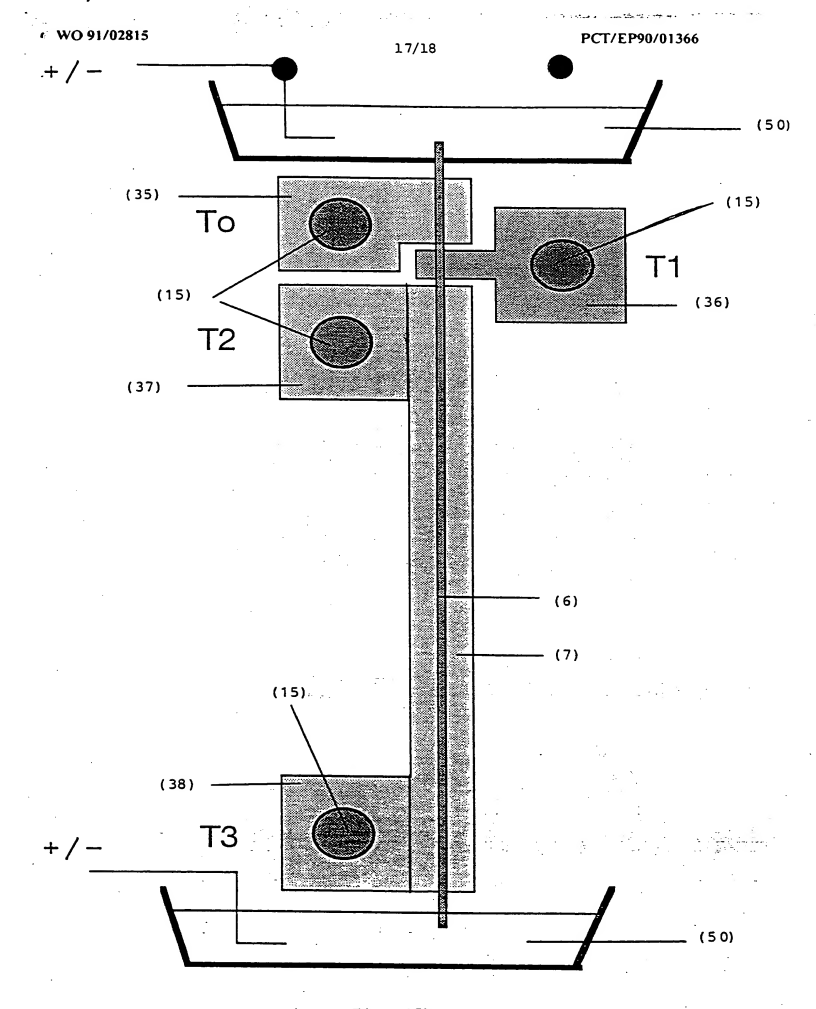
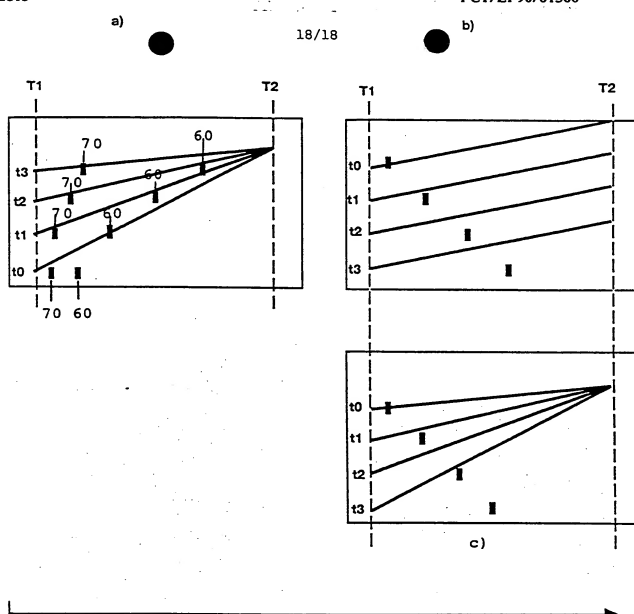


Fig. 15b



Wanderungsrichtung

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCTEP90/01366

	IFICATION OF SUBJECT MA (if several classific to international Patent Classification (IPC) or to both Nation	cation symbols apply, Indicate all)	
	E • • • • • • • • • • • • • • • • • • •		
Int.C	13: Cl2Q 1/68, B0lD 57/02, G0lN	27/26	· ;
. FIELDS	SEARCHED		
	Minimum Document		<u>.</u>
lassificatio	on System C	lassification Symbols	
Int.C	cl ⁵ cl _{2Q} , g ₀ l _N , _B 0l _D		
	Documentation Searched other the to the Extent that such Documents a	an Minimum Documentation are included in the Fields Searched *	
	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		Colourat to Claim No. 13
ategory •	Citation of Document, 11 with Indication, where appro		Relevant to Claim No. 13
X	Electrophoresis, Volume 10 (5 VCH, (Weinheim, DE), Tempe D. Riesner et al.: "Tempe electrophoresis of nuclei conformational transition	rature-gradient gel c acids : Analysis of s, sequence variations	1
	and protein-nucleic acid pages 377-389, see the wh particular abstract; page	ole article; in	-
	54 - column 2, line 14 (cited in the application	a property of the control of the	·
A			51-67
Y			12,37-41, 19-25
Y	Methods in Enzymology, Volume	155 1007	12,37-41,
•	Academic Press, Inc., (C		19-25
	R.M. Myers et al.: "Detec	The state of the s	
	of single base changes by		
	gel electrophoresis", pag		
	see page 502, lines 22-33		
	page 506, line 20	.ea.	
		jaunaaan si siba — . jaunaaan si siba —	100
"A" dos	al categories of cited documents: 19 cument defining the general state of the art which is not naidered to be of particular relevance tier document but published on or after the international	"T" later document published after to or priority date and not in conflicted to understand the principl invention "X" document of particular relevant	e or theory underlying the
"L" do	ng date cument which may throw doubts on priority claim(s) or ich is cited to establish the publication date of another "; ation or other special reason (as specified)	cannot be considered novel or involve an inventive step "Y" document of particular relevan cannot be considered to involve	ce; the claimed invention
"O" do- oth "P" do-	cument referring to an oral disclosure, use, exhibition or ner means cument published prior to the international filing date but	document is combined with one ments, such combination being in the art.	or more other such docu- obvious to a person skilled
		"A" document member of the same	paraut inumi
	FIFICATION Ne Actual Completion of the International Search	Date of Mailing of this International S	earch Report
	ovember 1990 (13.11.90)	8 February 1991 (08.0	
		Standard of Authorized Offices	
Internatio	nal Searching Authority	Signature of Authorized Officer	

III. DOCU	TOTAL THE SECOND SHEE	ה
Category *	Citation of Document, with Indication, where appropriate, of the retevant passages	Relevant to Claim No
A	Nucleic Acids Research, Volume 13, No. 9, 10 May 1985, IRL, (Oxford, GB), R.M. Myers et al.: "Nearly all single base substitutions in DNA fragments joined to a GC-clamp can be detected by denaturing gradient gel electro- phoresis", pages 3131-3145 see abstract: page 3132, lines 10-35: page 3133, lines 4-15	12–16
A	Proceedings of the National Academy of Sciences USA, Volume 86, January 1989, V.C. Sheffield et al.: "Attachment of a 40-base-pair G+C-rich sequence (GC-clamp) to genomic DNA fragments by the polymerase chain reaction results in improved detection of single-base changes", pages 232-236	17,18,31, 42
Α . ~	see abstract; page 232, column 2, lines 23-43 (cited in the application) Nucleic Acids Research, Volume 16, No. 23, 23 December 1988, IRL, (Oxford, GB), AC. Syvänen et al.: "Quantification of polymerase chain reaction products by affinity-based hybrid collection", pages 11327-11338 see abstract	32–36
A	EP, A, 0318273 (NORTHEASTERN UNIVERSITY) 31 May 1989 see abstract	51-67
Α	EP, A, 0253303 (F. HOFFMANN-LA ROCHE & CO.) 20 January 1988 see page 3, line 28 - page 6, line 22 (cited in the application)	33–34
P., X	Nucleic Acids Research, Volume 18, No. 9, 11 May 1990, IRL, (Oxford, GB), R.M. Wartell et al.: "Detecting base pair substitutions in DNA fragments by temperature— gradient gel electrophoresis", pages 2699— 2705 see the whole article: in particular abstract	1,12
A STATE OF THE STA	Some that is a series for the series of the	

			•
		;	
	1		
			
] 08	BSERVATIONS WHERE CERTAIN CLAIMS WERE FOUND UNSEARCHABLE 1		
s inter	ernational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2) (a) for the fo	enosser gniwollo	B:
Clai	aim numbers because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, n	emely:	
		•	
		•.	
		-	
			•
3	aim numbers	e amerikad ma	
	aim numbers	e prescribed req	•
		•	
	laim numbers, because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second ar	nd third sentence	96 C
	laim numbers because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second er CT Rule 6.4(a).	nd third sentence	9 8 C
PC		nd third sentence	38 C
PC	CT Rule 6.4(a). DESERVATIONS WHERE UNITY OF INVENTION IS LACKING 2	nd third sentence	P6 (
PC O	CT Rule 6.4(a). DBSERVATIONS WHERE UNITY OF INVENTION IS LACKING 2 Lemational Searching Authority found multiple inventions in this international application as follows:	nd third sentence	
PC is inte C	DESERVATIONS WHERE UNITY OF INVENTION IS LACKING 2 James 1,3-25 and 31-67 (all partially)	nd third sentence	HS (
PC is inte . C]	DESERVATIONS WHERE UNITY OF INVENTION IS LACKING * DESERVATION IS LAC	nd third sentence	
PC PC	CT Rule 6.4(a). DESERVATIONS WHERE UNITY OF INVENTION IS LACKING 2 Advantage of the searching Authority found multiple inventions in this international application as follows: Claims 1,3-25 and 31-67 (all partially) Claims 1,3-25 and 31-67 (all partially), 2 (entirely) Claims 12-18,31-48,50 (all partially)	nd third sentence	
PC PC S Inte	DESERVATIONS WHERE UNITY OF INVENTION IS LACKING 2 DESERVATION IS LAC		-
PC	DESERVATIONS WHERE UNITY OF INVENTION IS LACKING 2 DESERVATION IS LAC		
PC PC	DESERVATIONS WHERE UNITY OF INVENTION IS LACKING * DESERVATION IS LAC	all searchable cl	Leir
is inte . C] . C] . C] . As	DESERVATIONS WHERE UNITY OF INVENTION IS LACKING 2 DESERVATION IS LAC	all searchable cl	Leir
PC is inte . C] . C] . C] . C]	carnetional Searching Authority found multiple inventions in this intermetional application as follows: laims 1,3-25 and 31-67 (all partially) laims 1,3-25 and 31-67 (all partially), 2 (entirely) laims 12-18,31-48,50 (all partially) laims 26-30 (all entirely) a sil required additional search fees were timely paid by the applicant, this intermational search report covers the international application.	all searchable cl	Lein
is inte	carnetional Searching Authority found multiple inventions in this international application as follows: claims 1,3-25 and 31-67 (all partially) claims 1,3-25 and 31-67 (all partially), 2 (entirely) claims 12-18,31-48,50 (all partially) claims 26-30 (all entirely) a sil required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers the international application. a only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search search search fees were paid, specifically claims:	all searchable cl	lein:
PC is inte . C] . C] . C] . As of the	carnetional Searching Authority found multiple inventions in this international application as follows: claims 1,3-25 and 31-67 (all partially) claims 1,3-25 and 31-67 (all partially), 2 (entirely) claims 12-18,31-48,50 (all partially) claims 26-30 (all entirely) a sil required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers the international application. a only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search search search fees were paid, specifically claims: o required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search search fees were paid, specifically claims:	all searchable cl	lain: or
PC is inte . C] . C] . C] . As of the	carnetional Searching Authority found multiple inventions in this international application as follows: claims 1,3-25 and 31-67 (all partially) claims 1,3-25 and 31-67 (all partially), 2 (entirely) claims 12-18,31-48,50 (all partially) claims 26-30 (all entirely) a sil required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers the international application. as only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search search search fees were paid, specifically claims: o required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report covers the international search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report covers to required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report covers to required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report covers to required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report covers to require additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report covers to require additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report covers to require additional search fees were timely paid by the applicant.	all searchable cl	lain: or
As the	carnetional Searching Authority found multiple inventions in this international application as follows: claims 1,3-25 and 31-67 (all partially) claims 1,3-25 and 31-67 (all partially), 2 (entirely) claims 12-18,31-48,50 (all partially) claims 26-30 (all entirely) a sil required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers the international application. a only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search search search fees were paid, specifically claims: o required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search search fees were paid, specifically claims:	all searchable cl	lein:
As No the	DESERVATIONS WHERE UNITY OF INVENTION IS LACKING? DESERVATIONS WHERE UNITY OF INVENTION IS LACKING. DESERVATION I	all searchable cl th report covers report is restrict	lain or
PC is inte . C] . C] . C] . As of the	DESERVATIONS WHERE UNITY OF INVENTION IS LACKING: Descriptional Searching Authority found multiple inventions in this international application as follows: Claims 1,3-25 and 31-67 (all partially) Claims 1,3-25 and 31-67 (all partially) Claims 12-18,31-48,50 (all partially) Claims 26-30 (all entirely) Is all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers the international application. Is only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search sees claims of the International application for which fees were paid, specifically claims: To required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search relevantion first mentioned in the claims; it is covered by claim numbers: 1,3-25 and 31-67 (all partially) Is all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, the International Search wite payment of any additional fee.	all searchable cl th report covers report is restrict	lein on
PC PC On PC As of the PC A	DESERVATIONS WHERE UNITY OF INVENTION IS LACKING 2 Terrational Searching Authority found multiple inventions in this international application as follows: Claims 1,3-25 and 31-67 (all partially) Claims 12-18,31-48,50 (all partially) Claims 26-30 (all entirely) a sil required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers the international application. Is only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search search sees claims of the international application for which fees were paid, specifically claims: O required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search see invention first mentioned in the claims; it is covered by claim numbers: 1,3-25 and 31-67 (all partially) 1,3 all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, the international Search for Protest	all searchable cl th report covers report is restrict	lein on
PC Is inte CI CI As of I As No the	DESERVATIONS WHERE UNITY OF INVENTION IS LACKING: Descriptional Searching Authority found multiple inventions in this international application as follows: Claims 1,3-25 and 31-67 (all partially) Claims 1,3-25 and 31-67 (all partially) Claims 12-18,31-48,50 (all partially) Claims 26-30 (all entirely) Is all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers the international application. Is only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search sees claims of the International application for which fees were paid, specifically claims: To required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search relevantion first mentioned in the claims; it is covered by claim numbers: 1,3-25 and 31-67 (all partially) Is all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, the International Search wite payment of any additional fee.	all searchable cl th report covers report is restrict	lain on

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION.

EP 9001366

SA 39209

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 05/02/91

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP-A- 0318273	31-05-89	US-A- 4898658 JP-A- 1167652	06-02-90 03-07-89
EP-A- 0253303	20-01-88	AU-B- 596674 AU-A- 7524587 JP-A- 63044947 US-A- 4877830 ZA-A- 8704860	10-05-90 14-01-88 25-02-88 31-10-89 11-01-88

The distance of the second section of the control o

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 90/01366

	ernationales Aktenzeichen PCT/EP	
GENSTANDS (bei menre	ren Klassifikationssymbe ha alle anz	uge0en) ⁶
 KLASSIFIKATION DES ANMELDUNG GENSTANDS (bei menre Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPC) oder nach der nation 	nalen Klassifikation und der IPC	
		1
Int.Cl ⁵ C 12 Q 1/68, B 01 D 57/02,	G 01 N 27/26	
II. RECHERCHIERTE SACHGEBIETE Recherchierter Mindes	rengiteratt ⁷	
Klass	sifikationssymbole	
Klassifikationssystem	an incation by mooth	
		• • • • • • •
Int.CI.5 C 12 Q, G 01 N, B 01	D	
Recherchierte nicht zum Mindestprüfstoff gehör unter die recherchierten Sa	chaphiere fallen	1
Unter die recherchierten Sa	acinguoto to to the same of th	
IIL EINSCHLÄGIGE VERÖFFENTLICHUNGEN9	12	Betr. Anspruch Nr. 13
to the Market Constitution of the Constitution	iter Angabe der maßgeblichen Teile 12	Betr. Ansbruch
Art* Kennzeichnung der Veröffentlichtlig "soweit uns	**	
្រុំខ្លួន ព្រះ ម៉ា ម៉ា កាន់ចំពោញ ដែល ប្រាស់ នៃ ទៅ បាក់ប		
X Electrophoresis, Band 10(5-6	3), 19. Juni 1989,	1
X Electrophoresis, Band 1903 (Weinheim, DE)	in the first of the control of the c	1
l a la	deractre-dractre-	1
gel electrophoresis of Analysis of conformation	al transitions,	
sequence variations; and	i protein-nucleic	
sequence variations, and	an 377-389	
acid interactions", Seite	i inchesondere	
siehe den ganzen Artike	: 115Deschace	
l sie greammenfassiing: Se	Time 310, Spare	
1 Zeile 54 - Spalte 27	Zelle 14	
in der Anmeldung erwähnt	ر المراجع والأراجع و المراجع والمراجع وال	
In del America		
A. The stranger of the section of th	26	51-67
the second of th		10 07 41
Y		12,37-41,
		19-25
	•/.•.	
and the second of the second o		
10.		•
* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik"	T Spätere Veröffentlichung, die nach	dem internationalen An-
"A" Veröffentlichung, die den angemeinen der anzusehen ist definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist.	meldedatum oder dem Prioritätsdatu ist und mit der Anmeldung nicht ko	HARRY WINDERH HULLSON
war are to Delayment day jedoch erst am oder nach dem interna-	Vindiade des Estindiana 200	ILTUGGIEGE: Meir :
tionalen Anmeldedatum veromentiteit Worden bet	oder der iht zugrundenegenden i neu	tis sudedenon
l	"X" Veröffentlichung von besonderer Be te Erfindung kann nicht als neu oder	deutung; die beanspruch- e auf erfinderischer Tätig-
zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder Geterchenbericht ge-	keit beruhend betrachtet werden	
	Paradage Re	deutung; die beanspruch-
anderen besonderen Grund angegebett at titte englis		
and sine mundliche Offenberung,	ruhend betrachtet werden, wenn Vernit	entichungen dieser Kate-
"O" Veröffentlichung, die sich auf eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	gorie in Verbindung gebracht wird	und diese Verbindung für
Dezient	: . : einen Fachmann nahellegend ist 🚟	
*P** Veröffentlichung: die vor dem internationalisten veröffent- tum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffent-	"&" Veröffentlichung, die Mitglied derse	iben Patentramilie ist
licht worden ist - एड्डिंड अड्ड डेडिंड क्रिकेट कर्ण तरून	germania Augusta	
IV. BESCHEINIGUNG	and the state of t	harmanharichte + X
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Rec	THE CHEILER IN THE
	9 0 8 FEB	1991
13. November 1990		
Control Contro	Unterschrift des bevollmachtigten Bed	
Internationale Recherchenbehörde	49	AL PET
Europäisches Patentamt	Mme N. KUIPER	

-	<u> </u>	/ ===	フ	Y	/	V	_	د	O.	O	

	HLÄGIGE VEROFFEN ERHANGIERO REGERALING von Blatt 2)	Betr. Anspruch 'Nr.
Art •	Kennzeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der maßgeblichen Teile	
·Y	Methods in Eymology, Band 155, 1987, Academic Press, Inc., (Orlando, FLA, US), R.M. Myers et al.: "Detection and locali-	12,37-41, 19-25
	zation of single base changes by denaturing gradient gel electrophoresis", Seiten 501-	·
	siehe Seite 502, Zeilen 22-33; Seite 505, Zeile 40 - Seite 506, Zeile 20	
A	Nucleic Acids Research, Band 13, Nr. 9, 10. Mai 1985, IRL, (Oxford, GB), R.M. Myers et al.: "Nearly all single base substitutions in DNA fragments joined to a GC-clamp can be detected by denaturing	12-16
	gradient gel electrophoresis", Seiten 3131- 3145 siehe Zusammenfassung; Seite 3132, Zeilen 10-35; Seite 3133, Zeilen 4-15	
A	Proceedings of the National Academy of Sciences USA, Band 86, Januar 1989,	17,18,31, 42
	V.C. Sheffield et al.: "Attachment of a 40-base-pair G+C-rich sequence (GC-clamp) to genomic DNA fragments by the polymerase	
	chain reaction results in improved detection of single-base changes", Seiten 232-236 siehe Zusammenfassung; Seite 232, Spalte 2, Zeilen 23-43	
A	in der Anmeldung erwähnt Nucleic Acids Research, Band 16, Nr. 23,	32-36
	23. Dezember 1988, IRL, (Oxford, GB), AC. Syvänen et al.: "Quantification of polymerase chain reaction products by	
	affinity-based hybrid collection", Seiten 11327-11338 siehe Zusammenfassung	
A	the state of the s	51-67
A	siehe Zusammenfassung EP, A, 0253303 (F. HOFFMANN-LA ROCHE & CO.)	33-34
्राज्यस्य स्था स्थापन्यस्य स्था	siehe Seite 3, Zeile 28 - Seite 6, Zeile 22 in der Anmeldung erwähnt	
P,X	Nucleic Acids Research, Band 18, Nr. 9,	1,12
1164.15To	R.M. Wartell et al.: "Detecting base pair substitutions in DNA fragments by temperature-gradient gel electrophoresis", Seiten 2699-	The second secon
The second secon	The state of the s	The second secon

And Section 1997

The Best of the Street

MELLEY	RE ANGABEN ZU BLATT 2	
	A server server and the server and t	
		1
		·
	- Transaction and American Artifaction and State (1995年) Property and Artifaction (1995年) Propert	real frequency of the control of the
	di d	i
		i
		· ·
		1
	THE PROPERTY OF THE PROPERTY O	ECEN HARENI
V.	BEMERKUNGEN ZU DEN ANSPRÜCHEN, DIE SICH ALS NICHT RECHERCHIERBAR ERWI	EZEN HAREN.
	3 Artikel 17 Absatz 2 Buchstabe a sind bestimmte Anspruche aus folgenden Gründen nicht Gegenstand de	r internationalen
Rechero	rche gewesen:	
\Box	Ansprüche Nr weil sie sich auf Gegenstände beziehen, die zu recherchieren die Behörde ni	chr verntlichtet ist namlich
١. ت	Anspruche (41	cit terpinentet itt, nammer
	a product and property of the first from the first district the company of the co	4 video on a v
İ		
	Ansprüche Nr weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den von	asschrishenen Anforden inne
2. L	J. Anspruche Nr	mlich
l		•
		÷-
l		
l		APPROX.
Ì		
] 3. 📖	☑ Ansprüche Nr , weil sie abhängige Ansprüche und nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Reg	gel 6.4 a) PCT abgefaßt sind.
3. 📖	Ansprüche Nr, weil sie abhängige Ansprüche und nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Reg	gel 6.4 a) PCT abgefaßt sind.
3. 🗀	Ansprüche Nr, weil sie abhängige Ansprüche und nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Reg	gel 6.4 a) PCT abgefaßt sind.
3. 🗀	Ansprüche Nr , weil sie abhängige Ansprüche und nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Reg	gel 6.4 a) PCT abgefaßt sind.
3. 🗀	Ansprüche Nr, weil sie abhängige Ansprüche und nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Reg	gei 6.4 a) PCT abgefaßt sind.
3. 🗀	Ansprüche Nr , weil sie abhängige Ansprüche und nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Reg	gel 6.4 a) PCT abgefaßt sind.
3. 🗀	Ansprüche Nr , weil sie abhängige Ansprüche und nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Reg	gel 6.4 a) PCT abgefaßt sind.
3. U		gel 6.4 a) PCT abgefaßt sind.
	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ²	
	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² Iternationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindung	
Die Int	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² Iternationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindung Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise)	jen enthált:
Die Int	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² Iternationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindung Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise)	jen enthált:
Die Int 1. 2.	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² Iternationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindung Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise)	jen enthált:
Die Int 1. 2.	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² Iternationale Recherchenbehörde hat festgestellt. daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindung Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Patentansprüche 12-18,31-48,50 (alle teilweise)	jen enthált:
Die Int 1. 2.	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² nternationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindung Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Patentansprüche 12-18,31-48,50 (alle teilweise) 4. Patentansprüche 26-30 (alle gesamt)	nen enthalt: , 2 (gesamt)
Die Int 1. 2.	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² nternationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindung Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Patentansprüche 12-18,31-48,50 (alle teilweise) 4. Patentansprüche 26-30 (alle gesamt) Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstr	nen enthalt: , 2 (gesamt)
Die Int 1. 2.	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² nternationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindung Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Patentansprüche 12-18,31-48,50 (alle teilweise) 4. Patentansprüche 26-30 (alle gesamt)	nen enthalt: , 2 (gesamt)
Die Int 1. 2.	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² Internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindung Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Patentansprüche 12-18,31-48,50 (alle teilweise) 4. Patentansprüche 26-30 (alle gesamt) Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstr Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der internationalen Anmeldung. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet	gen enthalt: , 2 (gesamt) eckt sich der internationale hat, erstreckt sich der interna
Die Int 2. 3.	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² Iternationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindung Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Patentansprüche 12-18,31-48,50 (alle teilweise) 4. Patentansprüche 26-30 (alle gesamt) Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstr Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der internationalen Anmeldung.	gen enthalt: , 2 (gesamt) eckt sich der internationale hat, erstreckt sich der interna
Die Int 2. 3.	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² Internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindung Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Patentansprüche 12-18,31-48,50 (alle teilweise) 4. Patentansprüche 26-30 (alle gesamt) Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstr Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der internationalen Anmeldung. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet	gen enthalt: , 2 (gesamt) eckt sich der internationale hat, erstreckt sich der interna
Die Int 2. 3.	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² Internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindung Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Patentansprüche 12-18,31-48,50 (alle teilweise) 4. Patentansprüche 26-30 (alle gesamt) Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstr Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der internationalen Anmeldung. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet	gen enthalt: , 2 (gesamt) eckt sich der internationale hat, erstreckt sich der interna
Die Int 2. 3.	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² Internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindung Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Patentansprüche 12-18,31-48,50 (alle teilweise) 4. Patentansprüche 26-30 (alle gesamt) Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstr Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der internationalen Anmeldung. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet	gen enthalt: , 2 (gesamt) eckt sich der internationale hat, erstreckt sich der interna
Die Int 1. 2. 3.	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² Iternationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindung. Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Patentansprüche 12-18,31-48,50 (alle teilweise) 4. Patentansprüche 26-30 (alle gesamt) Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstr Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der internationalen Anmeldung. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet tionale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezat. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der	gen enthalt: , 2 (gesamt) eckt sich der internationale hat, erstreckt sich der interna- ahlt worden sind, namlich er internationale Rechercher
Die Int 1. 2. 3. 1.	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² Internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindung Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Patentansprüche 12-18,31-48,50 (alle teilweise) 4. Patentansprüche 26-30 (alle gesamt) Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstr Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der internationalen Anmeldung. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet	gen enthalt: , 2 (gesamt) eckt sich der internationale hat, erstreckt sich der interna- ahlt worden sind, namlich er internationale Rechercher
Die Int 1. 2. 3. 1.	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² Iternationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindung. Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Patentansprüche 12-18,31-48,50 (alle teilweise) 4. Patentansprüche 26-30 (alle gesamt) Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstr Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der internationalen Anmeldung. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet tionale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezz Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. De bericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwahnte Erfindung; sie ist in folgende	gen enthalt: , 2 (gesamt) eckt sich der internationale hat, erstreckt sich der interna- ahlt worden sind, namlich er internationale Rechercher
Die Int 1. 2. 3. 1.	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² Iternationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindung. Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Patentansprüche 12-18,31-48,50 (alle teilweise) 4. Patentansprüche 26-30 (alle gesamt) Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstr Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der internationalen Anmeldung. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet tionale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezat. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der	gen enthalt: , 2 (gesamt) eckt sich der internationale hat, erstreckt sich der interna- ahlt worden sind, namlich er internationale Rechercher
Die Int 1. 2. 3. 1.	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² Iternationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindung. Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Patentansprüche 12-18,31-48,50 (alle teilweise) 4. Patentansprüche 26-30 (alle gesamt) Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstr Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der internationalen Anmeldung. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet tionale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezz Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. De bericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwahnte Erfindung; sie ist in folgende	gen enthalt: , 2 (gesamt) eckt sich der internationale hat, erstreckt sich der interna- ahlt worden sind, namlich er internationale Rechercher
Die Int 1. 2. 3. 1.	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² Iternationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindung. Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Patentansprüche 12-18,31-48,50 (alle teilweise) 4. Patentansprüche 26-30 (alle gesamt) Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstr Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der internationalen Anmeldung. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet tionale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezzichten beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwahnte Erfindung; sie ist in folgende 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Da für alle recherchierbaren Ansprüche eine Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt wersten der internationalen Arbeitsaufwand durchgeführt wersten der internationalen Ansprüchen zuerst erwahnte Erfindung; sie ist in folgende 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise)	gen enthält: , 2 (gesamt) eckt sich der internationale hat, erstreckt sich der interna- ahlt worden sind, namlich er internationale Rechercher en Anspruchen erfaßt: den konnte, der eine zu-
Die Int 1. 2. 3. 1.	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² Iternationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindung. Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Patentansprüche 12-18,31-48,50 (alle teilweise) 4. Patentansprüche 26-30 (alle gesamt) Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstr Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der internationalen Anmeldung. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet tionale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezzichten beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwahnte Erfindung; sie ist in folgende 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Da für alle recherchierbaren Ansprüche eine Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt wersten der internationalen Arbeitsaufwand durchgeführt wersten der internationalen Ansprüchen zuerst erwahnte Erfindung; sie ist in folgende 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise)	gen enthält: , 2 (gesamt) eckt sich der internationale hat, erstreckt sich der interna- ahlt worden sind, namlich er internationale Rechercher en Anspruchen erfaßt: den konnte, der eine zu-
Die Int 1. 2. 3. 1. 2. 3. X	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² Iternationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindung. Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Patentansprüche 12-18,31-48,50 (alle teilweise) 4. Patentansprüche 26-30 (alle gesamt) Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstr Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der internationalen Anmeldung. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet tionale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezzichen Becherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Die bericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwahnte Erfindung; sie ist in folgende 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Da für alle recherchierbaren Ansprüche eine Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt wert satzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hatte, hat die Internationale Recherchenbehörde eine solch	gen enthält: , 2 (gesamt) eckt sich der internationale hat, erstreckt sich der interna- ahlt worden sind, namlich er internationale Rechercher en Anspruchen erfaßt: den konnte, der eine zu-
Die Int 1. 2. 3. 1. 2. 3. X	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² Iternationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindung. Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Patentansprüche 12-18,31-48,50 (alle teilweise) 4. Patentansprüche 26-30 (alle gesamt) Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstr Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der internationalen Anmeldung. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet tionale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezzichten beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwahnte Erfindung; sie ist in folgende 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Da für alle recherchierbaren Ansprüche eine Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt wersten der internationalen Arbeitsaufwand durchgeführt wersten der internationalen Ansprüchen zuerst erwahnte Erfindung; sie ist in folgende 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise)	gen enthält: , 2 (gesamt) eckt sich der internationale hat, erstreckt sich der interna- ahlt worden sind, namlich er internationale Rechercher en Anspruchen erfaßt: den konnte, der eine zu-
Die Int 1. 2. 3. 1. 3. X 4. Berner	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² Iternationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindung. Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Patentansprüche 12-18,31-48,50 (alle teilweise) 4. Patentansprüche 26-30 (alle gesamt) Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstr Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der internationalen Anmeldung. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet tionale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezzichen Becherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Die bericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwahnte Erfindung; sie ist in folgende 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Da für alle recherchierbaren Ansprüche eine Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt wert satzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hatte, hat die Internationale Recherchenbehörde eine solch	gen enthält: , 2 (gesamt) eckt sich der internationale hat, erstreckt sich der interna- ahlt worden sind, namlich er internationale Rechercher en Anspruchen erfaßt: den konnte, der eine zu-
Die Int 1. 2. 3. 1. 2. 3. X 4. Berner	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² Iternationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindung Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Patentansprüche 12-18,31-48,50 (alle teilweise) Patentansprüche 26-30 (alle gesamt) Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstr Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der internationalen Anmeldung. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet tionale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezatzteichen Bescherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung; sie ist in folgende 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Da für alle recherchierbaren Ansprüche eine Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt wert satzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hatte, hat die Internationale Recherchenbehorde eine solch interna	gen enthält: , 2 (gesamt) eckt sich der internationale hat, erstreckt sich der interna- ahlt worden sind, namlich er internationale Rechercher en Anspruchen erfaßt: den konnte, der eine zu-
Die Int 1. 2. 3. 1. 2. 3. X 4. Berner	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² Iternationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindung. Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Patentansprüche 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Patentansprüche 12-18,31-48,50 (alle teilweise) 4. Patentansprüche 26-30 (alle gesamt) Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstr Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der internationalen Anmeldung. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet tionale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezatzten beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwahnte Erfindung; sie ist in folgende 1,3-25 und 31-67 (alle teilweise) Da für alle recherchierbaren Ansprüche eine Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt wert satzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hatte, hat die Internationale Recherchenbehörde eine solch strung hinsichtlich eines Widerspruchs	gen enthält: , 2 (gesamt) eckt sich der internationale hat, erstreckt sich der interna- ahlt worden sind, namlich er internationale Rechercher en Anspruchen erfaßt: den konnte, der eine zu-

ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT FIONALE PATENTANMELDUNG

EP 9001366 SA 39209

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.
Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am 05/02/91

Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP-A- 0318273	31-05-89	US-A- 4898658 JP-A- 1167652	
EP-A- 0253303	20-01-88	AU-B- 596674 AU-A- 7524587 JP-A- 63044947 US-A- 4877830 ZA-A- 8704860	14-01-88 25-02-88

R GEISTIGES EIGENTUM ales Büro NTLICHT NACH DEM VE WESENS (PCT) F DEM GEBIET DES PATE

(51) Internationale Patentklassifikation 5:

C12Q 1/68, B01D 57/02 G01N 27/26

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: (43) Internationales

WO 91/02815

Veröffentlichungsdatum:

7. März 1991 (07.03.91)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP90/01366

A١

(22) Internationales Anmeldedatum: 18. August 1990 (18.08.90)

(30) Prioritätsdaten:

P 39 27 467.5 P 40 06 974.5

19. August 1989 (19.08.89) 6. März 1990 (06.03.90)

DE DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): DIA-GEN INSTITUT FÜR MOLEKULARBIOLOGISCHE DIAGNOSTIK GMBH [DE/DE]; Niederheider Straße 3, D-4000 Düsseldorf 13 (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HENCO, Karsten [DE/DE]; Schlickumer Weg 23, D-4006 Erkrath 2 (DE). RIESNER, Detlev [DE/DE]; Eichenwand 15, D-4000 Düsseldorf 12 (DE). STEGER, Gerhard [DE/DE]; Opladener Straße 102, D-4000 Düsseldorf 1 (DE).

the proof of the second

ಕುಚ್ಛಾಚಕಾಹಿತಿ

÷ -

March Providence (S

(74) Anwälte: WERNER. Hans-Karsten usw.; Deichmannhaus am Hauptbahnhof, D-5000 Köln 1 (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AT (europäisches Patent), BE (europäisches Patent), CH (europäisches Patent), DE (europäisches Patent)*, DK (europäisches Patent), ES (europäisches Patent), FR (europäisches Patent), GB (europäisches Patent), päisches Patent), IT (europäisches Patent), JP, LU (europäisches Patent), NL (europäisches Patent), SE (europäisches Patent), US.

Veröffentlicht

Mit revidiertem internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(88) Veröffentlichungsdatum des revidierten Recherchenberichts:

11. Juli 1991 (11.07.91)

يى نى

(54) Title: PROCESS AND DEVICE FOR SEPARATING AND DETECTING CONSTITUENTS OF A MIXTURE OF SUBSTANCES BY TEMPERATURE GRADIENT GEL ELECTROPHORESIS

(54) Bezeichnung: VERFAHREN UND VORRICHTUNG ZUR TRENNUNG UND DETEKTION VON KOMPONENTEN EINES STOFFGEMISCHES DURCH TEMPERATURGRADIENTEN-GELELEKTROPHORESE

(57) Abstract

In a process for separating and detecting constituents of a mixture of substances by temperature gradient gel electrophoresis (TGGE), a spatial temperature gradient is constructed from spatially separate temperature levels, or a temporal temperature gradient is constructed, or a temperature gradient is constructed from the spatial and temporal temperature gradients. The temperature levels used to construct the spatial temperature gradients are set by controllable heating or cooling devices. For the construction of the temporal temperature gradients, the temperature level at any point in the separating section in the separating medium can be varied with time as desired by means of controllable heating or cooling devices. A device for implementing the process with controllable heating or cooling devices for constructing temperature gradients, a hollow body arranged between the temperature levels which contains the separating medium used, and a thermostatted jacket which surrounds the hollow, are also described.

(57) Zusammenfassung

: असंस्थाः । असेरस September. Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Trennung und Detektion von Komponenten eines Stoffgemisches durch Temperaturgradienten-Gelelektrophorese (TGGE), wobei entweder ein räumlicher Temperaturgradient durch räumlich voneinander entsernte Temperaturniveaus oder ein zeitlicher Temperaturgradient oder ein Temperaturgradient durch Kombination des raumlichen und zeitlichen Temperaturgradienten aufgebaut wird. Die Temperaturniveaus zum Aufbau des räumlichen Temperaturgradienten werden durch regelbare Heiz- oder Kühlvorrichtungen eingestellt. Zum Aufbau des zeitlichen Temperaturgradienten ist an jedem Ort der Trennstrecke in dem Trennmedium das Temperaturniveau in zeitlicher Abhängigkeit mittels regelbarer Heizoder Kühlvorrichtungen frei wählbar einstellbar. Eine Vorrichtung zur Durchführung des Verfahrens mit regelbaren Heiz- oder Kühlvorrichtungen zum Aufbau von Temperaturgradienten einem zwischen den Temperaturniveaus angeordnten Hohlkorper enthaltend das zur Trennung verwendete Medium und einem Thermostatiermantel, der den Hohlkörper umschließt, wird be-



BENENNUNGEN VON "DE"

المراقي والاختا

dealty*

12 mg 1 1 4 6.

انت کا کا

Bis auf weiteres hat jede Benennung von "DE" in einer internationalen Anmeldung, deren internationaler Anmeldetag vor dem 3. Oktober 1990 liegt, Wirkung im Gebiet der Bundesrepublik Deutschland mit Ausnahme des Gebietes der früheren

LEDIGLICH ZUR INFORMATION Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbogen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen. Österreich ES Sounien MG Madagaskar ΑU Australien FI Finnland MI Mali BB Barbados E0 Frankreich Mauritanien MR ्रेत्रसम्बद्धः सम्बद्धः । स RF Belgien GA Gabon MW Malawi NL - Niederlande persone pour mit hi MW BF Vereinigtes Königreich Norwegen Selection of the Selection of t Polen Rumanien Rumanien Rumanien Rumanien Sudan Consequence CP " Zentrale Afrikanische Republik KP Demokratische Volksrepublik Korea SE .--CC Kongo ... KR Republik Korea Senegal was a few series as the series as СН Schweiz LI Kamerun LK Liechtenstein Soviet Union SU TD CM Ramerun LK Deutschland Fitt Sri Lanka Luxemburg Tschad DE TG :"DK Togo Dänemark Monac Vereinigte Staaten von Amerika ous

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No P / EP90/01366

		International Application No	EP90/01330
	IFICATION OF SUBJECT MATTER (if several classific		
According	to International Patent Classification (IPC) or to both Natio	nai Classification and IPC	
	1.5 C120 1/68. B01D 57/02.	CO1N 27/26	
Int.U	SEARCHED	GOTN 27/20	
II. PIELDS	Minimum Document	ation Searched 7	
		lassification Symbols	
Classification	in System i	iassincation Symbols	
			}
Int.	., 5	•	
1110.0	C120, GO1N, BO1D		
	Documentation Searched other th		*
	to the Extent that such Documents (are Included in the Fleids Searched *	
	•		
III. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category •	Citation of Document, 11 with Indication, where appre	opriate, of the relevant passages 12	Relevant to Claim No. 13
X	Electrophoresis, vol. 10,	no 5-6 19 lune	1
^ ₁	1989, VCH Verlagsgesellsc	haft mhH (Weinheim	
:	DE), D. Riesner et al.: "	Temperature aradied	1.7
	gel elctrophoresis of nuc	laic acide	74 .
:	Analysis of conformation	i transitions	Andrew Commence of the Commenc
	sequence variations and	nrotein-nucleic	
r	acid interactions", pages	377-389 see the	<i>V</i>
	whole article, in particu	lar the abstract	
	page 378, column 1, line	54 - column 2 line	
	14	54 - Corumn, 2, 1111,	
• •		ကြောင်းသည် မြောမ်းမြေသည် သည်။ ကြောင်း	-3.5
	(cited in the application	1)	
Α			51-67
	A Company of the Comp		
Υ			12,37-41,
			19-25
		1 455 4007	
Υ	Methods in Enzymology, v	01.155, 1987,	
	Academic Press, Inc. (Or	lando, FLA, US)	12,37-41
•	R.M. Myers et al.: "Dete		
	zation of single base ch		19-25
	gradient gel elctrophore	sis , pages out	
: •	527, see page 502, lines		
	line 40 - page 506, line	24U 12 - 17	./
· · Sneci	al categories of cited documents: 10	T "T" later document published after to	he international filing date
"A" do	cument defining the general state of the art which is not	or priority date and not in conflicted to understand the principle	ct with the application but
	nsidered to be of particular relevance riler document but published on or after the international	invention	
	ng date cument which may throw doubts on priority claim(s) or	"X" document of particular relevant cannot be considered novel or	cannot be considered to
"L" do	cument which may throw doubts on priority claim(s) or ' iich is cited to establish the publication date of another	involve an inventive step	ce the cisimed invention
cit	ation or other special reason (as specified)	cannot be considered to involve document is combined with one	an inventive aten when the -1
oti	cument referring to an oral disclosure, use, exhibition or neans	: : ments, such combination being	obvious to a person skilled
	cument published prior to the international filing date but are than the priority date claimed	in the art. "A" document member of the same	petent family
<u> </u>			
l ———	TIFICATION he Actual Completion of the International Search	Date of Mailing of this International Se	erch Report
1		[14][14][14][14][14][14][14][14][14][14]	
1 12 /	April 1991 (12.04.91)	4 June 19991 (04.0	06.91)
Internation	inal Searching Authority	Signature of Authorized Officer	And the second
			أحدث فالمناف
-E1	JROPEAN PATENT OFFICE		

5000	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT (COS	FTINUED FROM THE SECOND SHEE	n -2-
Campory * :	Citation of Doouseant, with Pelicition, Where add	PORTION. OF THE PROPERTY SAMESONS	Name of the Charte inc
			:
Α	US, A, 4671870 (I.F. TOM	PA at al \	
			1,2
	9 June 1987, see column	3 - line 45- column	1,2
i	4, line 34		
Х	Nucloic Acida Danamah	_	
^.	Nucleic Acids Research, 10 May 1985, IRL Press L	VOL. 13, NO. 9, imited (Oxford	12-16
į	GB), R.M. Myers et al.:	"Nearly all single	i .
	 base substitutions in DN. 	A fracmants ininad	·
	to a GC-clamp can be det	ected by denaturing	
	to a GC-clamp can be determined and in the gradient gel electrophore 3145, see abstract, page	esis " , pages 3131-	
	page 3133, lines 4-15 —	3132, lines 18-35;	
~	-(cited in the application		1 175
: !		ii. II. da vide seiseesses	
X	Proceeding of the Nation		00 112 17
	Vol. 86, January 1989, V	C. Sheffield et al	es,
	"Attachment of a 40-basi	ë-pair G+C rich	* . · ·
	sequence (GC-clamp) to a	enomic DNA fragments	42
,	by the polymerase chain-	reaction*results in t	140.2.
	improved detection of si	ngle-base changes",	
	pages 232-236, see the all column 2, lines 23-43	ostract; page 232,	
	(cited in the application	n) .	
		-	
X	Nucleic Acids Research,	vol. 16, No. 23,	26,29,31
	23 December 1988, Irl Pro	ess Limited, (Oxford	
-	GB), AC. Syvänen et al polymerase chain reaction	.: "Quantification o	1
	based hybride collection	". pages 11327_	ų y
indi. Tarangan	113328, see the abstract	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
Α	ر از	in the second of	32-36
; A	ED A 0400207 (401 F041 A		
Α,	EP, A, 0198207 (MOLECULA)	R-DIAGNOSTICS, INC.)	28,29
	22 October 1986, see col column 9, line 10; claim	umn 7; line 12 -	
8.		-	
Α	EP, A, 0318273 (NORTHEAS	TERN UNIVERSITY)	
	31 May 1989, see the abs	tract	51-67
Δ	EP, A, 0253303 (F.H	- Property of the second	al de la
	CO.) 20 January 1988 see	DEFENDING LA RUCHE &	
	page 6, line 22	- The same of the control of the con	and the towns
, 7	CO.) 20 January 1988, see page 6, line 22 (cited in the application	n)	น นราคารัสาสาราช และก
D ∧	Nucleic Acids Research	The Commission of the Commissi	্ত্রা ক্রিক্টার্টির কর্মনার্থ করে। বিশ্ববিদ্যালয়
P , X	NUCLEIC ACIDS Research	vor 18,5 Nor 9 in and in	F 1541 741 2 47 123 19
	11 May 1990, IRL—Press L R.M.—Wartell et al:: "De substitutions in DNA frag	imited—— (Oxford, GB)	The second of th
	substitutions in DNA frag	ments by temperatur	1. 1. 1. 2. 1. 12. 14. 14. 10. 11.
:	. Granient der electroblote	esis". Dades 2699-2/	U5 -
	see the whole article, in	n" n n m + i n l n m - + h n	ing a gathay as a matrama
	abstract	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	The sound with the second section of the second section is the second section of the second section is the second section in the second section is the second section in the second section in the second section is the second section in the second section in the second section is the second section in the second section in the second section is the second section in the second section in the second section is the second section in the second section in the second section is the second section in the second section in the second section is the second section in the second section in the second section is the second section in the section is the second section in the second section in the second section is the second section in the second section in the second section is the second section in the second section in the second section is the second section in the second section in the second section is the second section in the second section in the second section is the second section in the second section in the second section is the second section in the second section in the second section is the second section in the second section in the second section is the second section in the second section in the second section is the second section in the second section in the second section is the second section in the section is the second section in the section is the second section in the section is the section in the section in

: '							
				•	Ī	•	
1							
	•			•	j		.
l		·			.		
į .		•	:			- :	
	•				j		
1		, - ·			· · ·		
	F					. *	
						• •	
"							
421							
			• • •	· .	·	•	
Triber 1			•		1		,
		ستناسي با	*		ļ.		
						6.2	
OBSERVATION	S WHERE CERT	AIN CLAIMS WERE	FOUND UNSE.	ARCHABLE '		,	
International search	report has not bee	n established in respe	ct of certain claim	s under Article 1702	(a) for the	following reaso	ns: '
		relate to subject mett		•			
Cialm numbers	Decause iney		1101 IAAAIIAG [0	an east research at the			
		ago ing namenage and as in With	بمتنع عراطية للتسمية عمر	محاضو وسيها والم		ringeria. Grant tom	1
The state of the s							
						×-	
			•	f 1			
					÷,		
							Ī.
:		TP ***					
Claim numbers	because they	relate to parts of the i	ilaga ianottanratn	cation that do not co	mply with t	he prescribed re	quir
ments to such an	extent that no mean	ungful International se	arch can be carrie	d out, specifically:			
						•	
•		•	-			* : : :	
•		* .	-)(-	• • •	- '		
					*		
,					•		
				•			
· ^ . :					: :		
Claim numbers	, because they a	ire dependent claims a	ind are not drafted	in accordance with	the second	and third senten	ces (
Claim numbers PCT Rule 6.4(a).	, because they a	ire dependent claims a	ind are not drafted	in accordance with	the second	and third senten	cos c
	because they a	ire dependent claims a	ind are not drafted	in accordance with	the second	and third senten	Ces (
PCT Rule 6.4(a).		re dependent claims a	 	in accordance with	the second	and third senten	COS (
PCT Rue 6.4(a).	NS WHERE UNIT	Y OF INVENTION	IS LACKING 2			and third senten	ces (
PCT Rule 6.4(a). OBSERVATION International Searce	NS WHERE UNIT	Y OF INVENTION	IS LACKING ² In this internation	al application as foll		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
PCT Rule 6.4(a). OBSERVATION International Searce	NS WHERE UNIT	Y OF INVENTION	IS LACKING ² In this internation	al application as foll		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
PCT Rule 6.4(a). OBSERVATION International Searce	NS WHERE UNIT	Y OF INVENTION	IS LACKING ² In this internation	al application as foll		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
PCT Rule 6.4(a). OBSERVATION International Searce Claims 1	NS WHERE UNIT	y of INVENTION and multiple inventions 31-67 (al., page), 2	IS LACKING 2 In this internation 1 title (the who	page); 2.	Clai	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
PCT Rule 6.4(a). OBSERVATION International Searce Claims 1	NS WHERE UNIT	y of INVENTION and multiple inventions 31-67 (al., page), 2	IS LACKING 2 In this internation 1 title (the who	page); 2.	Clai	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
PCT Rule 6.4(a). OBSERVATION International Searce Claims 1	NS WHERE UNIT	Y OF INVENTION	IS LACKING 2 In this internation 1 title (the who	page); 2.	Clai	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
PCT Rule 6.4(a). OBSERVATION International Searce Claims 1 i 31-67 (50 (all	ns where unit thing Authority four ,3-25 and all title title pa	y of invention and multiple inventions 31-67 (al page), 2 ge); 4. Cl	In this internation 1 title (the who aims 26-	page); 2. le); 3. C 30 (the w	Clai Clai Laims hole)	πs 1,3-2 12-18,	25 31-
PCT Rule 6.4(a). OBSERVATION International Searce Claims 1 1 31-67 (50 (all	ns where unit thing Authority four , 3-25 and all title title pa	y of INVENTION and multiple inventions 31-67 (al., page), 2	In this internation 1 title (the who aims 26-	page); 2. le); 3. C 30 (the w	Clai Clai Laims hole)	πs 1,3-2 12-18,	25 31-
PCT Rule 6.4(a). OBSERVATION International Searce Claims 1 31-67 (50 (all As all required ad of the internations	ns where unit thing Authority four , 3-25 and all title title pa	y of inventions at 1-67 (al page), 2 ge); 4. Cl	In this internation 1 title (the who aims 26-	page); 2. le); 3. C 30 (the w	Clail Laims hole)	πs 1,3-2 12-18,	25 31 -
PCT Rule 6.4(a). OBSERVATION International Searce Claims 1 31-67 (50 (all As all required ad of the international	ns where unit thing Authority four , 3-25 and all title title pa ditional search fees at application.	y of inventions all -67 (all page), 2 ge); 4. Cl were timely paid by the	In this internation 1 title (the who aims 26-	page); 2. le); 3. C 30 (the waternational search respondent, this internal	Clail Laims hole)	πs 1,3-2 12-18,	25 31-
PCT Rule 6.4(a). OBSERVATION International Searce Claims 1 31-67 (50 (all As all required ad of the international	ns where unit thing Authority four , 3-25 and all title title pa ditional search fees at application.	y of inventions at 1-67 (al page), 2 ge); 4. Cl	In this internation 1 title (the who aims 26-	page); 2. le); 3. C 30 (the waternational search respondent, this internal	Clail Laims hole)	πs 1,3-2 12-18,	25 31 -
PCT Rule 6.4(a). OBSERVATION International Searce Claims 1 31-67 (50 (all As all required ad of the international	ns where unit thing Authority four , 3-25 and all title title pa ditional search fees at application.	y of inventions all -67 (all page), 2 ge); 4. Cl were timely paid by the	In this internation 1 title (the who aims 26-	page); 2. le); 3. C 30 (the waternational search respondent, this internal	Clail Laims hole)	πs 1,3-2 12-18,	25 31 -
PCT Rule 6.4(a). OBSERVATION International Searce Claims 1 31-67 (50 (all As all required ad of the international As only some of those claims of the	ns where unit thing Authority four , 3-25 and all title pa ditional search fees it application. The required additional applicational applicat	y of inventions at 1-67 (al page), 2 ge); 4. Cl	In this internation 1 title (the who aims 26- e applicant this in	page); 2. le); 3. C 30 (the w ternational search re applicant, this internally claims:	Clail Laims hole)	ns 1,3-2 12-18,	25 31 -
PCT Rule 6.4(a). OBSERVATION International Searce Claims 1 1 31-67 (50 (all As all required add of the international As only some of the control of those claims of the No required additional As only some of the control of the con	ns where unit thing Authority four , 3-25 and all title pa ditional search fees at application. The required additional applications in the required additional applications a	y of inventions at 1-67 (al page), 2 ge); 4. Cl were timely paid by the nal search fees were tication for which fees	In this internation 1 title (the who aims 26- e applicant this in imply paid by the were paid, specific	page); 2. le); 3. C 30 (the w ternational search re applicant, this internal	Clail Laims hole)	ns 1,3-2 12-18,	25 31 -
PCT Rule 6.4(a). OBSERVATION International Searce Claims 1 1 31-67 (50 (all As all required add of the international As only some of the control of those claims of the No required additional As only some of the control of the con	ns where unit thing Authority four , 3-25 and all title pa ditional search fees at application. The required additional applications in the required additional applications a	y of inventions at 1-67 (al page), 2 ge); 4. Cl	In this internation 1 title (the who aims 26- e applicant this in imply paid by the were paid, specific	page); 2. le); 3. C 30 (the w ternational search re applicant, this internal	Clail Laims hole)	ns 1,3-2 12-18,	25 31 -
PCT Rule 6.4(a). OBSERVATION International Searce Claims 1 1 31-67 (50 (all As all required add of the international As only some of the control of those claims of the No required additional As only some of the control of the con	ns where unit thing Authority four , 3-25 and all title pa ditional search fees at application. The required additional applications in the required additional applications a	y of inventions at 1-67 (al page), 2 ge); 4. Cl were timely paid by the nal search fees were tication for which fees	In this internation 1 title (the who aims 26- e applicant this in imply paid by the were paid, specific	page); 2. le); 3. C 30 (the w ternational search re applicant, this internal	Clail Laims hole)	ns 1,3-2 12-18,	25 31 -
PCT Rule 6.4(a). OBSERVATION International Searce Claims 1 1 31-67 (50 (all As all required add of the international As only some of the control of those claims of the No required additional As only some of the control of the con	ns where unit thing Authority four , 3-25 and all title pa ditional search fees at application. The required additional applications in the required additional applications a	of Inventions and multiple inventions as 1-67 (all page), 2 ge); 4. Cl. were timely paid by the nall search fees were the control of the cont	In this Internation 1 title (the who aims 26- e applicant this in Imply paid by the were paid, specific applicant Conseq claim numbers:	page); 2. le); 3. C 30 (the w ternational search re applicant, this internal	Clail Laims hole)	ns 1,3-2 12-18,	25 31 -
PCT Rule 6.4(a). OBSERVATION International Searce Claims 1 31-67 (50 (all As all required added the international As only some of the control of those claims of the invention first	ns where unit thing Authority four 3 - 25 and all title paditional search fees it application. The required additional search fees with the required additional search fees with the required in the commentioned in the comment of the	y of inventions 31-67 (all page), 2 ge); 4. Cl were timely paid by the lication for which fees were timely paid by the laims; it is covered by	Is LACKING? In this internation 1 title (the who aims 26- e applicant, this in imply paid by the were paid, specifi applicant. Conseq claim numbers:	page); 2. le); 3. C 30 (the w ternational search re applicant, this interneally claims:	Clail Laims hole)	ns 1,3-2 12-18, s all searchable rch report cove	25 31 ciain re or
PCT Rule 6.4(a). OBSERVATION International Searce Claims 1 31-67 (50 (all As all required add of the international As only some of the internation of the internation of the internation first As all searchable.	ns where unit thing Authority four 3 - 25 and all title paditional search fees it application. The required additional search fees with the required additional search fees with the required in the commentioned in the comment of the	y of INVENTION and multiple inventions 31-67 (all page), 2 ge); 4. Cl were timely paid by the nal search fees were tilication for which fees ere timely paid by the laims: it is covered by croned without effort ju-	Is LACKING? In this internation 1 title (the who aims 26- e applicant, this in imply paid by the were paid, specifi applicant. Conseq claim numbers:	page); 2. le); 3. C 30 (the w ternational search re applicant, this interneally claims:	Clail Laims hole)	ns 1,3-2 12-18, s all searchable rch report cove	25 31- ciain re or
PCT Rule 6.4(a). OBSERVATION International Searce Claims 1 31-67 (50 (all As all required add of the international As only some of the international As only and the invention first. No required additional the invention first. As all searchable invite payment of	ns where unit thing Authority four 3 - 25 and all title pa ditional search fees at application. The required additional search fees with the required additional search fees with the required additional search fees with the required in the citizens could be search fees with the required in the citizens and the required additional search fees with the required in the citizens could be search fees with the required and the required additional search fees with the required and the	y of INVENTION and multiple inventions 31-67 (all page), 2 ge); 4. Cl were timely paid by the nal search fees were tilication for which fees ere timely paid by the laims: it is covered by croned without effort ju-	Is LACKING? In this internation 1 title (the who aims 26- e applicant, this in imply paid by the were paid, specifi applicant. Conseq claim numbers:	page); 2. le); 3. C 30 (the w ternational search re applicant, this interneally claims:	Clail Laims hole)	ns 1,3-2 12-18, s all searchable rch report cove	25 31 ciain rs on
PCT Rule 6.4(a). OBSERVATION International Searce Claims 1 31-67 (50 (all As all required add of the international As only some of the international As only some of the invertion first. As all searchable invite payment of the invite payme	ns where unit thing Authority four 3 - 25 and all title partitle p	y of inventions 31-67 (all page), 2 ge); 4. Cl were timely paid by the lication for which fees were timely paid by the laims; it is covered by	Is LACKING? In this internation 1 title (the who aims 26- e applicant, this in imply paid by the were paid, specifi applicant. Conseq claim numbers:	page); 2. le); 3. C 30 (the w ternational search re applicant, this interneally claims:	Clail Laims hole)	ns 1,3-2 12-18, s all searchable rch report cove	25 31 ciain rs on
PCT Rule 6.4(a). OBSERVATION International Searce Claims 1 31-67 (50 (all As all required added the international As only some of the control of the internation first the invention first invite payment of arx on Protest The additional search in the invention is as an Protest The additional search in the invention is as an Protest The additional search invite payment of arx on Protest The additional search invite payment of arx on Protest The additional search invite payment of arx on Protest The additional search invite payment of arx on Protest The additional search invite payment of arx on Protest The additional search invite payment of arx on Protest The additional search invite payment of arx on Protest The additional search invite payment of arx on Protest The additional search invite payment of a payment	ns where unit thing Authority four 3 - 25 and all title paditional search fees it application. The required additional search fees we mentioned in the citational application on the citation of the citation	y of INVENTION and multiple inventions 31-67 (all page), 2 ge); 4. Cl were timely paid by the nal search fees were tilication for which fees ere timely paid by the laims: it is covered by croned without effort ju-	Is LACKING? In this internation 1 title (the who aims 26- e applicant, this in imply paid by the were paid, specifi applicant. Conseq claim numbers: estifying an addition	page); 2. le); 3. C 30 (the w ternational search re applicant, this interneally claims:	Clail Laims hole)	ns 1,3-2 12-18, s all searchable rch report cove	25 31 ciain rs on

ANNEX THE INTERNATIONAL SEARCH EPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

EP 9001366 SA 39209

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 07/05/91

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US-A-	4671870	09-06-87	DE-C- 3512457 CH-A- 670160 FR-A,B 2580406 GB-A,B 2173125	17-07-86 12-05-89 17-10-86 08-10-86
EP-A-	0198207	22-10-86	JP-A- 61240162	25-10-86
EP-A-	0318273	31-05-89	US-A- 4898658 JP-A- 1167652	06-02-90 03-07-89
EP-A-	0253303	20-01-88	AU-B- 596674 AU-A- 7524587 JP-A- 63044947 US-A- 4877830 ZA-A- 8704860	10-05-90 14-01-88 25-02-88 31-10-89 11-01-88

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 90/01366 KLASSIFIKATION DES ANME NGSGEGENSTANDS (bei menreren Klassifikatio modien sind alle anzugebeniö Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPC) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPC C 12 Q 1/68, B 01 D 57/02, G 01 N 27/26 II. RECHERCHIERTE SACHGEBIETE Recnerchierter Mindestprüfstoff⁷ Klassifikationssystem Klassifikationssymbole Int.CI.5 C 12 Q, G 01 N, B 01 D Recherchierte nicht zum Minaestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Sachgebiete fallen IIL EINSCHLÄGIGE VERÖFFENTLICHUNGEN9 Art* Kennzeichnung der Veröffentlichung 11, soweit erforderlich unter Angabe der maßgeblichen Teile 12 Betr. Anspruch Nr. 15 X Electrophoresis, Band 10, Nr. 5-6, 19. Juni 1989, VCH Verlagsgesellschaft mbH, (Weinheim, DE), D. Riesner et al.: "Temperature-gradient gel electrophoresis of nucleic acids: . Analysis of conformational transitions, sequence variations, and protein-nucleic 'acid interactions", Seiten 377-389, siehe den ganzen Artikel, insbesondere die Zusammenfassung; Seite 378, Spalte 1, Zeile 54 - Spalte 2, Zeile 14 (in der Anmeldung erwähnt) Α 51-67 Y 12,37-41, 19-25 Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen 10: Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Andefiniert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist meldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem interna-Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips tionalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchzweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröfte Erfindung kann nicht als neu oder auf erfingerischer Tätigfentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht gekeit berühend betrachtet werden nannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit be-"O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, ruhend betrachtet werden, wenn die Veroffentlichung mit eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Katebezieht gorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedaeinen Fachmann naheliegend ist tum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffent-"&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist licht worden ist **"连续的一个。"** IV. BESCHEINIGUNG ME 1820 LUC 21 and multiplica げつこうてきるの Datum des Abschlusses der Internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 12. April 1991 0 4 JUN 1991 Internationale Recnerchennenorde Unterschrift des bevollmachtigten Beofensteten

Europäisches Patentamt

	III SINGO	HLAGIGE VEROFFENTLICHUNGEN (Fortsetzung von Blatt 2)	
· L	'Art * 1	Kennzeichnung Veröffentlichung, soweit erforgerlich unter Angabe glaßgeblichen Teile	Setr. Ansoruca Nr.
}		Keinzeleindig Verdireitendig, savete er of deriter dites Angabe	Sea. Anstructs Ar.
	Y	Methods in Enzymology, Band 155, 1987,	30 27 41
	•	Academic Press, Inc., (Orlando, FLA, US),	12,37-41,
į		R.M. Myers et al.: "Detection and	19-25
Į	j	R.M. Myers et al.: "Detection and	**
į	. i	localization of single base changes by	•
		denaturing gradient gel electrophoresis",	
ļ		Seiten 501-527,	•
		siehe Seite 502, Zeilen 22-33; Seite 505,	
į		Zeile 40 - Seite 506, Zeile 20	·
1			* *
ł	1		
ł			•
ł	A	US, A, 4671870 (I.F. TOMPA et al.)	1,2
	İ	9. Juni 1987	· · ·
	• : .	siehe Spalte 3, Zeile 45 - Spalte 4,	
		Zeile 34	
ł			
	х	Nuclaid Acids Bossarch Band 12 Vm 0	12.26
	^ .	Nucleic Acids Research, Band 13, Nr. 9,	12-16
		10. Mai 1985, IRL Press Limited, (Oxford,	
		g GB), restauration of the restauration of	· ·
		R.M. Myers et al.: "Nearly all single	
		base substitutions in DNA fragments joined	
		to a GC-clamp can be detected by	
		denaturing gradient gel electrophoresis",	-
		Seiten 3131-3145,	
		siehe Zusammenfassung; Seite 3132, Zeilen	
		18-35; Seite 3133, Zeilen 4-15	, v
•		(in der Anmeldung erwähnt)	
	X	Proceeding of the National Academy of Sciences,	12,17,18,
		Band 86, Januar 1989,	31,42
		V.C. Sheffield et al.: "Attachment of a	,
		40-base-pair G+C rich sequence (GC-clamp)	
		to genomic DNA fragments by the polymerase	,
		chain reaction results in improved	.
	l	detection of single-base changes", Seiten 232-236,	
		Seiten 7332-236	
	1	siehe Zusammenfassung; Seite 232, Spalte	
2	,	2, Zeilen 23-43	
		(in der Anmeldung erwähnt)	
	Ì		
* * * * * * * * * * * * * * * * * * * *	1 100		· '
1 p. 7	X =	Nucleic Acids Research, Band 16, Nr 23,	26,29,31
· (1) * 株(東)町 3	1 TO 2 8	23. Dezember 1988, Irl Press Limited,	
1 2000	1 -4	(Oxford, GB),	
·		AC. Syvanen et al.: "Quantification of	
	-	polymerase chain reaction products by	*
	-	affinity-based hybride collection",	
	100,00	Seiten 11327-113328,	
		siehe Zusammenfassung	• •
	11.7		''
***	- A		32-36
			122 20

-			
	LAGIGE VEROFFENTLICHUNGEN (Fortsetzung von Blatt 2) Kennzeichnung der Vergen glichung, soweit erfordertich unter Angabe der maßer sichen Teile	Betr. Anspruch	Ni Ni
		· '	
	EP, A, 0198207 (MOLECULAR DIAGNOSTICS, INC.) 22. Oktober 1986	28,29	
	siehe Spalte 7, Zeile 12 - Spalte 9,		
İ	Zeile 10; Ansprüche 1,2	•	
		:	
	EF, A, OSIGZ/S (NORTHEROTEIN ONE CENTER)	51-67	
	31. Mai 1989		
	siehe Zusammenfassung		
3 .	rent in the state of the state	,	
	The second of Hormann to Pocker CO.	33-34	
	EP, A, 0253303 (F. HOFFMANN-LA ROCHE & CO.) 20. Januar 1988	33-34	
	siehe Seite 3, Zeile 28 - Seite 6, Zeile		
-	22		_
	(in der Anmeldung erwähnt)		_
- ' - '	. The second of the second of the second of the second of the second of the second of the second of the second The second of the second of	,	
1		1, 12	
, X	Nucleic Acids Research, Band 18, Nr. 9, 11. Mai 1990, IRL Press Limited, (Oxford,	1,12	
	GB),		
1	R.M. Wartell et al.: "Detecting base		
1	pair substitutions in DNA fragments by		
1	temperature-gradient gel electrophoresis",	1.24	
	Saitan 7644-7705		
1	Seiten 2699-2705, siehe den ganzen Artikel, insbesondere die		
	Seiten 2699-2705, siehe den ganzen Artikel, insbesondere die Zusammenfassung		
	siehe den ganzen Artikel, insbesondere die		
	siehe den ganzen Artikel, insbesondere die		
	siehe den ganzen Artikel, insbesondere die		
	siehe den ganzen Artikel, insbesondere die Zusammenfassung		
	siehe den ganzen Artikel, insbesondere die		
	siehe den ganzen Artikel, insbesondere die Zusammenfassung		
	siehe den ganzen Artikel, insbesondere die Zusammenfassung		
	siehe den ganzen Artikel, insbesondere die Zusammenfassung		
	siehe den ganzen Artikel, insbesondere die Zusammenfassung		
	siehe den ganzen Artikel, insbesondere die Zusammenfassung		
	siehe den ganzen Artikel, insbesondere die Zusammenfassung		
	siehe den ganzen Artikel, insbesondere die Zusammenfassung		
	siehe den ganzen Artikel, insbesondere die Zusammenfassung		
	siehe den ganzen Artikel, insbesondere die Zusammenfassung		
	siehe den ganzen Artikel, insbesondere die Zusammenfassung	,	
	siehe den ganzen Artikel, insbesondere die Zusammenfassung		
	siehe den ganzen Artikel, insbesondere die Zusammenfassung		
	siehe den ganzen Artikel, insbesondere die Zusammenfassung		
	siehe den ganzen Artikel, insbesondere die Zusammenfassung		
	siehe den ganzen Artikel, insbesondere die Zusammenfassung		

WEITERE	ANGABEN Z	U TT 2	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •					
- (•			-
	1 2 -			en production of the second	: .	• •		
	•						-1,	•
	٠.	•	-		•			•
}						· .		
								•
i			•	: *				
		• •			•	and the second	. *	~
	والمحمور بالما متجاوبان					,		
1						re er y fe		-
.].			1				• •	
•	3 .		•			I	•	
				•		:	•	
1	•		1-			ļ	• *	
		are e	and the second second			· · · · · · • •	•	
V. B	EMERKUNGEN	ZU DEN ANS	PRÜCHEN, DIE SI	H ALS NICHT R	ECHERCHIERRA	R FRWIESEN	MARSHI	
Gemaß Ar	tikel 17 Absatz	2 Buchstabe a sin	d bestimmte Ansoru	ne aus folgenden G	niedos sistes Cosa	N CAMESEN	HABEN.	
Recherche	gewesen:			and add roligenidell di	whoen nicht Gege	nstand der inte	rnationalen	
1	nsprüchie Nr	منم فنصيد	alah aut Guinnu			*** * * * * * * * * * * * * * * * * * *		
	msbijdene iar	weir sie	sich auf Gegenstand	e beziehen, die zu re	cherchieren die B	ehorde nicht ve	roflichtet ist, n	amtich
-	2 · · · · · · · · ·		•	A CARLOTT A MORE	e e e e e e e	i di santa di santa di santa di santa di santa di santa di santa di santa di santa di santa di santa di santa d		
	4.		1 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			Section 18		
	11 Pro 1	. :: ; :	* 11				** · · ·	
					·			
2. L A	nspruche Nr	weil sie	sich auf Teile der int	ernationalen Anmei	duna haziahan dia	das usessass		
' so	wenig entspreci	nen, gaß eine sinn	volle internationale	Recherene nicht dur	chgefuhrt werden	kann, namiich	ieneueu Wuidud	ieru nge
,	•							•
							*7 "	ŗ
							,	٠
						*		
			•		-		•	
3 A	nspruche Nr	, weil sie	abhangige Ansprüch	e und nicht entspred	thend Satz 2 und 3	der Regel 6.4	a) PCT abgetaß	it sing.
•				-				
			•	·				
VI.IX: BE	EMERKUNGEN	BEL MANGELA	NDER EINHEITLIC					
Die Intern	arionale Bosses	BEI WANGELI	ADER EINHEITLIC	HKEIT DER ERF	INDUNG			
1 An	enonale Recherc	nendenorge hat t	estgestellt, daß diese	internationale Anm	eldung menrere E	rfindungen enti	nait:	•
1. 211	1 67 (-1	1,3-25 -ui	nd 31-67 (alle teilw	eise); 2.	Ansprü	che 1,3-	-25
and 5	I-O/ (al	TE CETTME	215e). 2. (ranzi: R	Anchriiche	12-18,	31-48.50)
(alle	tellwel	se); 4. <i>1</i>	Ansprüche	26-30 (all	e ganz)		, ,	
	•							
1. X! Da	a der Anmelder a	ille erforderlicher	r zusätzlichen Reche	rchensehijheen eech	zaizia ageriahkan h			
Re	echerchenbericht	auf alle recherch	ierbaren Ansprüche	der internationalen	zeitig entrichtet n Anmeldung,	at, erstreckt sic	n der internatio	onale
tio	nale Rechercher	bericht nur auf d	rderlichen zusätzlich ie Ansprüche der inti	en Recherchengebuh Irnationalen Anmeld	iren rechtzeitig ent	richtet hat, erst	reckt sich der in	iterna-
					iong, for the debun	ren gezanit wor	gen sing, namis	ch
					•			
			Y-		•			
3. — De	er Anmelder hat	die erforderlicher	r zusatzlichen Reche	rchengebuhren nich	t rechtzeitia entric	htet Der joren	asionale Beek	
De	richt beschrankt	sich daher auf di	e in den Anspruchen	zuerst erwahnte Er	findung; sie ist in f	olgenden Anso	ruchen erfaßt:	rcnen
		•			*	-		
·		. 9	,					
4	fiir alla canhacet					·		•
4 Ua	zliche Recherch	nierbaren Ansbruc endebuht derecht	the eine Recherche of	hne einen Arbeitsau	ifwand durchgefüh	irt werden kon	nte, der eine zu	<u>.</u>
	hinsichtlich ein		fertigt hatte, hat die	miternationale Hech	erchenbenorde ein	re solche Gebui	or nicht verlang	τ.
	, giff	ZEDDIDIGE PROFES						
1 1 40								
— Ole zu:	sätzilchen Gebüh	ren wurden vom	Anmelder unter Wic	derspruch gezahit.	•			
Xi Die Za	sätzlichen Gebüh ihlung zusatzlich	ren wurden vom	Anmelder unter Wid	derspruch gezahlt.	-			
Xi Die Za	sätzlichen Gebül ihlung zusatzlich	ren wurden vom	Anmelder unter Widersoru	dersoruch gezahlt. in,			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	-
Xi Die Za	sätzilchen Gebüh ihlung zusatzlich	ren wurden vom	Anmelder unter Widersoru	dersoruch gezahlt. :h.			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	

ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNA-NALE PATENTANMELDUNG

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten

Patentdokumente angegeben.

Die Angaben über die Familienmitgüeder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewahr.

EP 9001366

SA 39209

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung	
US-A- 4671870	09-06-87	DE-C- CH-A- FR-A,B GB-A,B	3512457 670160 2580406 2173125	17-07-86 12-05-89 17-10-86 08-10-86	
EP-A- 0198207	22-10-86	JP-A-	61240162	25-10-86	
EP-A- 0318273	31-05-89	US-A- JP-A-	4898658 1167652	06-02-90 03-07-89	
EP-A- 0253303	20-01-88	AU-B- AU-A- JP-A- US-A- ZA-A-	596674 7524587 63044947 4877830 8704860	10-05-90 14-01-88 25-02-88 31-10-89	

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.